

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.











• • . • • . • •

PRACTISCHE SPECTRALANALYSE

IRDISCHER STOFFE.

Anleitung zur Benutzung der Spectralapparate

in der qualitativen und quantitativen chemischen Analyse organischer und unorganischer Körper, im Hüttenwesen, bei der Prüfung von Mineralien, Farbstoffen, Arzneimitteln, Nahrungsmitteln, bei physikalischen und physiologischen Untersuchungen etc.

von

H. W. VOGEL,

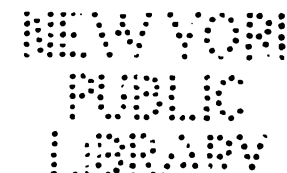
Prof., Dr. phil., Vorsteher des spectralanalytischen und photochemischen Laboratoriums der Kgl. Techn. Hochschule Berlin-Charlottenburg.

Mit 194 Holzstichen und 5 Tafeln.

Zweite vollständig umgearbeitete, vermehrte und verbesserte Auflage.

I. Theil:

Qualitative Spectralanalyse.



BERLIN.

VERLAG VON ROBERT OPPENHEIM.

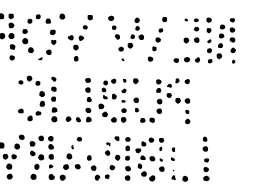
1889.

- 22348 -





Alle Rechte vorbehalten.



Vorwort zur ersten Auflage.

Seit dem Jahre 1860, in welchem Bunsen und Kirchhoff ihre erste epochemachende Abhandlung über Spectralanalyse publicirten, haben die spectralanalytischen Untersuchungsmethoden die Aufmerksamkeit aller Naturforscher erregt.

Der analystrende Chemiker benutzte sie sofort zur Nachweisung der kleinsten Mengen von Alkalien und alkalischen Erden, der Astronom zur Bestimmung der Zusammensetzung und Bewegung der Gestirne, der Botaniker und Physiologe zum Studium des Lebensprocesses der Pflanzen und Thiere, der Hüttenmann zur Controlle des Bessemer-Processes etc.

Nachdem die Entdeckungen neuer Elemente mit Hülfe der Spectralanalyse ihren vorläufigen Abschluss gefunden, schien es, als wenn ihre Wichtigkeit für die Chemiker erschöpft sei. Das Interesse der letzteren für diesen Gegenstand nahm eine Zeitlang merklich ab.

Inzwischen entwickelte sich aber ein bereits von Brewster und Gladstone kultivirter Zweig der Spectral-Analyse, der sich die Beobachtung der Absorptionsspectren zur specielleren Aufgabe machte Angstrom, Hagenbach, Hoppe-Seiler, Kraus, Vülentin u. A. publicirten interessante Daten über die Absorptionsspectra organischer und un-

organischer Körper. Stokes, Sorby, Reynolds u. A. zeigten die Bedeutung der Absorptionsspectralanalyse für die Erkennung gewisser Metallsalze, Untersuchung von Mineralien, Farbstoffen und den Nachweis von Verfälschungen in Arzneien, Getränken und Nahrungsmitteln. In gleicher Richtung arbeitete der Verfasser. Durch Vierordts Bemühungen wurde der Spectralapparat für quantitative Untersuchungen nutzbar gemacht.

Nach und nach wandten die Chemiker ihre Aufmerksamkeit von Neuem dem Gegenstande zu. Bunsen erkannte den Nutzen der Funkenspectralanalyse für die Untersuchung seltnerer Erden, Lecoq de Boisbaudran studirte die Funkenspectren der Metallsalze und entdeckte dadurch das Gallium.

Dank dieser Untersuchungen ist die Spectralanalyse zu einer neuen Zeichensprache geworden, durch welche nicht nur viele unorganische, sondern auch organische Stoffe ihre Gegenwart verrathen und die Veränderungen kundgeben, welche sie unter Einfluss verschiedener Reagentien oder des Lebensprocesses im Pflanzen- und Thierkörper erfahren; sie liefert sichere Resultate in vielen Fällen, wo alle andern analytischen Methoden im Stich lassen; ihre hohe Bedeutung für alle Zweige der reinen und angewandten Naturwissenschaften wächst von Tag zu Tag.

Bis jetzt fehlt es noch an einem Werke, welches die Jünger der Naturwissenschaft in diese neue Zeichensprache einführt und ihm eine eingehende Beschreibung der bis jetzt bekannten Emissions- und Absorptionsspectra und der Hilfsmittel zu ihrer Beobachtung liefert.

Die zahlreichen, trefflichen, populären Werke über Spectralanalyse beschränken sich wesentlich auf Mit-

V

Entdeckungen, die chemischen Lehrbücher auf eine kurze Schilderung der Flammenreactionen der Alkalien. alkalischen Erden und seltneren Metalle; eine genaue Beschreibung der Beobachtungsmethoden enthalten sie selten. noch weniger eine detaillirte Besprechung der Absorptionsspectra. Das vorliegende Werk soll diesem Mangel abhelfen, dem Jünger als Lehrbuch und dem Eingeweihten als Nachschlagebuch dienen. Der Verfasser hat sich, um dasselbe nicht zu sehr auszudehnen, auf die Schilderung der Untersuchung terrestrischer Stoffe beschränkt und diejenigen Spectren, deren Wichtigkeit mehr eine physikalisch-astronomische ist, nur kurz berührt.

Während des Drucks mussten in Folge neuer wichtiger Publicationen erhebliche Textänderungen vorgenommen werden, die freilich nicht immer zwanglos geschehen konnten. Manche daraus sich ergebende Mängel in der Fassung wolle der Leser nachsichtig beurtheilen. Die wichtigsten, nach Druck der einzelnen Kapitel publicirten Beobachtungen sind in den Nachtrag aufgenommen.

Jeder, der sich mit der einschlagenden Literatur beschäftigt hat, weiss, wie schwierig die Sammlung des in drei und mehr Sprachen publicirten Materials ist und wird daher nicht zu streng richten, wenn er hier und da einige Lücken finden sollte.

Die chemischen Eigenschaften der spectralanalytisch zu prüfenden Körper wurden nur insoweit skizzirt, als es der vorliegende Zweck forderte. Nur den Körpern, deren Entdeckung man speciell der Spectralanalyse verdankt, ist eine eingehende Besprechung gewidmet.

Ein ausführliches Sach- und Namen-Register wird die Benutzung des Buches nicht unwesentlich erleichtern.

Ein beträchtlicher Theil der Spectren ist, so weit dieses mit den unvollkommnen Hilfsmitteln der vervielfältigenden Künste möglich ist, naturgetreu abgebildet, bei der Mehrzahl aber die schematische Darstellung gewählt worden, die leichter ausführbar ist, ein zuverlässigeres Bild giebt und nach einem Blick auf Fig. 85 pag. 214 leicht verständlich ist.

Die Verlagshandlung hat kein Mittel gescheut, das Werk zweckentsprechend zu illustriren, wie wohl neben zahlreichen Abbildungen von Apparaten etc. das Vorhandensein von 93 Bildern von Emissionsspectren und 166 Bildern von Absorptionsspectren zur Genüge beweist.

Herrn Professor Dr. Schellen, welcher die Copie einer Tabelle aus seinem grossen Werke "Die Sonne", und Herrn Professor Dr. v. Vierordt, der die Benutzung seiner als Manuskript gedruckten Brochüre "Anweisung zur Spectrokolorimetrie der Zuckersäfte" gütigst gestattete, spricht der Verfasser hiermit seinen Dank aus.

Die monirten Druck- und Figurenfehler wolle man mit Rücksicht auf die Entfernung des Druckorts vom Wohnort des Verfassers entschuldigen.

Berlin, im Mai 1877.

Der Verfasser.

Vorwort zur zweiten Auflage.

Schon seit mehreren Jahren trat die Forderung an den Verfasser dieses Buches heran, eine zweite Auflage desselben in Angriff zu nehmen. Die Ausarbeitung derselben verzögerte sich aber durch wissenschaftliche Arbeiten und Reisen des Autors, um so mehr, als das Buch fast gänzlich von Neuem verfasst werden musste.

Die Spectralanalyse hat seit dem Erscheinen der ersten Auflage grossartige Fortschritte gemacht. Man hat einsache Methoden zum Nachweis der Erden. der Schwermetalle und Metalloide gefunden, so dass jetzt fast die ganze unorganische Stoffwelt dem Gehiete der Spectralanalyse zugänglich gemacht worden ist. Man hat das Gesetz des Zusammenhangs zwischen Stellung der Spectrallinien und dem Atomgewicht entdeckt. Dadurch ist die Spectralanalyse fahig geworden, die höchsten analytischen Aufgaben, d. 1. die Bestimmung der Atomgewichte, lösen zu helfen Noch viel mehr aber hat sich ihr Wirkungskreis in dem Gebiete der organischen Welt erweitert, die Alkohole, die Aether, die Alkaloide sind jetzt erkennbar durch die Spectralanalyse. Diese gewährt sogar Aufschlüsse nicht nur fiber die Natur, sondern auch über die Struktur organischer Verbindungen und über ihre Stellung in homologen Reihen. Nicht minder werthvoll sind die neuen Reactionen, welche sie dem Gesundheitschemiker und Nahrungs-mittelchemiker liefert.

Dieser grossartige Stoffzuwachs seit Erscheinen der ersten Auflage hat eine erhebliche Ausdehnung dieses Buches nothwendig gemacht und Veranlassung gegeben, dasselbe in zwei gesonderten Bänden als qualitative und quantitative Spectralanalyse erscheinen zu lassen. Der Umfang des I. Bandes wurde aus ökonomischen Rücksichten auf 31 Bogen beschränkt, d. i. 7 Bogen mehr als die die qualitative und quantitative Analyse gemeinschaftlich umfassende erste Auflage!

Die während des Drucks des Werkes publicirten qualitativen Spectralarbeiten, welche im Text nicht alle untergebracht werden konnten, werden als Nachtrag zum I. Bande, dem II. Bande beigegeben werden.

Ganz besondere Schwierigkeiten machte die Herstellung der Figuren. Die Curvendarstellung ist auch hier festgehalten worden; sie ist diejenige, welche am leichtesten und sichersten zum Ziele führt und von allen Darstellungsmethoden die geringsten Fehler zeigt. Nur im Interesse der Anfänger wurde in den ersten Abschnitten des Werkes eine Darstellung durch Schattirung versucht. Hierbei ist die durch Dr. Lohse eingeführte schiefe Schraffirung, welche Verwechselungen von Spectrallinien und Schraffirlinien unmöglich macht, umfangreich in Anwendung getreten (s. Abschn. IV).

Eine farbige Spectraltafel ist diesmal nicht beigegeben worden. Die Herstellung derselben durch FarbenWahrheit abweichende Resultate (s. § 87), so dass Verfasser wiederholt Veranlassung hatte, vor dem Gebrauch solcher farbigen Tafeln zu warnen. Auch andere Spectroskopisten*) haben auf die unsichere Farbendruckdarstellung verzichtet. Dafür wurde die Zahl der Illustrationen im Text erheblich gesteigert.

Eine durchgreifende Umarbeitung erfuhr das Werk durch Zusammenfassung der Emissions- und Absorptionskennzeichen desselben Stoffs; während in der ersten Auflage noch Emissions- und Absorptionsspectralanalyse getrennt waren. Die dadurch gebotene grössere Uebersichtlichkeit liegt auf der Hand.

Das Kapitel über Spectra der organischen Körper erfuhr ebenfalls eine Umordnung entsprechend dem neuesten Standpunkt der Forschung. Die Ueberfülle des Stoffs nöthigte aber den Verfasser bei Besprechung der chemischen Eigenschaften der Stoffe mit Rücksicht auf den Raum zu erheblichen Einschränkungen.

Besondere Aufmerksamkeit wurde den Methoden zur Untersuchung der Nahrungs- und Genussmittel, der Kohlenoxydprüfung etc. zugewendet.

Die Zahl der Druckfehler, für deren Nachweis der Verfasser Herrn Dr. von Knorre dankbar verpflichtet ist, wolle man mit Rücksicht auf den Umstand entschuldigen, dass die Thätigkeit des Verfassers wiederholt durch wissenschaftliche Reisen unterbrochen wurde.

Wie bei der ersten Auflage, so hat Verfasser in erster Linie diejenigen Spectralreactionen besprochen,

^{*)} Z. B. Lecoq in seinen "Spectres lumineux."

welche zur Erkennung der Körper geeignet sind, und die übrigen nur kurz berührt. Eine vollständige erschöpfende Beschreibung aller Spectra in physikalischer Hinsicht lag nicht in seinem Plan.

Möge das Buch in seiner neuen Gestalt neue Freunde finden.

Berlin, im Juli 1888.

H. W. Vogel.

Inhalt.

	Seite
Abschnitt I. Instrumentenkunde	1
Cap. I. Von der Brechung des Lichts	1
Cap. II. a) Farbenzerstreuung und Spectrum	20
b) Die Spectralapparate Bunsens und Kirchhoffs	24
c) Geradlinige Spectralapparate	44
Cap. III. Das Beugungsspectrum	66
Abschnitt II. Licht- und Wärmequellen für die	00
Emissions-Spectralanalyse	85
Abschnitt III. Ueber die Eigenschaften der Spectren	103
a) Von den Spectren im Allgemeinen	103
b) Emissionsspectra	103
c) Absorptionsspectra	
	115
Abschnitt IV. Praktische Spectralanalyse der Al- kalien und alkalischen Erden	130
Cap. I. Flammenspectra der bekannteren Alkalien .	130
Cap. II. Flammenspectren der alkalischen Erden	144
Cap. III. Spectren der selteneren Alkalien	169
Abschnitt V. Die Spectra der Alkalien und alka-	
lischen Erden in andern Wärmequellen als	
der Bunsenflamme	
Cap. I. Spectra des elektrischen Funkens	181
Cap. II. Explosionsspectra	
	190
Cap. II. Explosionsspectra	
Cap. II. Explosionsspectra	190 193
Cap. II. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverslüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden	190 193 195
Cap. II. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverflüchtiger **Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde	190 193 195 195
Cap. II. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverslüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden	190 193 195 195 208
Cap. III. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverflüchtiger Stoffverflüchtiger Cap. I. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium	190 193 195 195
Cap. III. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverflüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium Abschnitt VII. Spectralanalyse der Schwermetalle	190 193 195 195 208 222
Cap. III. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasstamme und im Wasserstoffverflüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium Abschnitt VII. Spectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindungen	190 193 195 195 208 222
Cap. II. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverflüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium Abschnitt VII. Spectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindungen Cap. I. Schwermetalle, deren Salze charakteristische	190 193 195 195 208 222 227
Cap. III. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverslüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium Abschnitt VII. Spectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindungen Cap. I. Schwermetalle, deren Salze charakteristische Flammenspectra liefern	190 193 195 195 208 222
Cap. II. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverflüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium Abschnitt VII. Spectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindungen Cap. I. Schwermetalle, deren Salze charakteristische Flammenspectra liefern Cap. II. Metalle, deren Verbindungen hauptsächlich im	190 193 195 195 208 222 227
Cap. III. Explosionsspectra Cap. III. Spectra in der Knallgasslamme und im Wasserstoffverslüchtiger Abschnitt VI. Praktische Spectralanalyse der Erden Cap. I. Magnesia und Thonerde Cap. II. Die seltenen Erden Cap. III. Indium und Gallium Abschnitt VII. Spectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindungen Cap. I. Schwermetalle, deren Salze charakteristische Flammenspectra liefern	190 193 195 195 208 222 227

XII Inhalt.

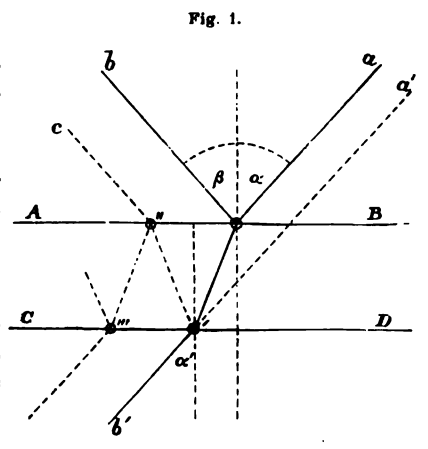
S S S S S S S S S S S S S S S S S S S
Cap. III. Metalle, deren Verbindungen ein charak-
teristisches Absorptionsspectrum liefern
Cap. IV. Praktische Beispiele zur Spectralanalyse von
Metallsalzgemengen
Cap. V. Verschiedenes über Metallspectra nach Lockyer
Cap. VI. Der Bessemerprocess
Abschnitt VIII. Die Spectren der Nichtmetalle.
Cap. I. Körper, welche für sich allein verbrannt oder
in der Bunsenflamme verflüchtigt, brauchbare
Spectra liefern
Cap. II. Metalloide, die vorzugsweise charakteristische
Funkenspectra liefern
Cap. III. Metalloide, welche charakteristische Absorp-
tionsspectra liefern
Abschnitt IX. Die Gesetze der Vertheilung der
Spectrallinien
Abschnitt X. Phosphorescenz- und Fluorescenz-
spectra
Abschnitt XI. Absorptionsspectra organischer
Körper
Cap. I. Alkohole, Fettsäuren und Kohlenwasserstoffe
Cap. II. Farbstoffe
Abth. A. Die künstlichen Farbstoffe
I. Anilinfarben
II. Phenolfarbstoffe
III. Azofarbstoffe
IV. Indigo
V. Anthracen-Farbstoffe
Abth. B. Natürliche Farbstoffe
I. Rothe Farbstoffe
II. Gelbe Farbstoffe
III. Grüne Farbstoffe (Chlorophyll)
IV. Natürlicher Weinfarbstoff
V. Weinfärbemittel
VI. Reine, frisch bereitete Fruchtsäfte
Cap. III. Spectralreactionen der Alkaloide
Cap. IV. Verschiedene Nahrungs- und Genussmittel
Cap. V. Verschiedene Arzneimittel und Droguen
Cap. VI. Thierische Stoffe (Blut etc.)

Abschnitt 1. Instrumentenkunde.

Capitel I. Von der Brechung des Lichts.

§ 1. Reflection, Refraction, Zerstreuung, Absorption. Trifft ein Lichtstrahl a o die Oberfläche eines durchsichtigen Körpers AB unter schiefem Winkel, so gehen verschiedene Verände-

rungen mit ihm vor; ein Theil des Strahls wird nämlich regelmässig reflectirt, so dass der Winkel α , den der einfallende Strahl mit dem Einfallsloth d. h. mit der Senkrechten im Einfalls- A punkt o bildet, gleich ist dem Zurückwerfungsoder Reflexionswinkel \(\beta \). Dieses regelmässig re-<u>c</u> flectirte Licht liefert das Spiegelbild, welches jede polirte Glasfläche giebt. Ein anderer Theil des



Strahls wird unregelmässig reflectirt d. h. das Licht wird nach allen Richtungen hin zerstreut.

Wir sehen daher die vom Strahl getroffene Stelle von allen Seiten, wenn auch nur schwach. Ein dritter Theil des

Strahls o o' geht in den durchsichtigen Körper hinein, dabei wird er jedoch [ausgenommen bei senkrechtem Auffallen] von seiner Richtung abgelenkt oder gebrochen. Ein kleinerer Theil des eingedrungenen Lichts wird aber unregelmässig nach allen Richtungen hin zerstreut; denn man sieht die erleuchtete Glasmasse von allen Seiten.

Der gebrochene Strahl geht entweder als einfacher Strahl weiter bei ein fach brechenden Körpern (Glas, Krystalle des regulären Systems) oder er wird in zwei Strahlen gespalten bei doppelt brechenden Körpern (Krystalle der übrigen Systeme).

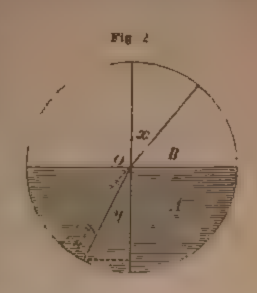
Nun ist aber kein Medium vollkommen durchsichtig, in Folge dessen wird das durchgehende Licht mehr oder weniger verschluckt oder absorbirt, und zwar um so mehr je dicker die durchstrahlte Schicht ist.

Ein Lichtstrahl, der nach solchen Vorgängen innerhalb eines durchsichtigen Mittels weiter geht, hat desshalb einen Theil seiner ursprünglichen Intensität verloren. Trifft derselbe nun auf eine zweite Begrenzungsfläche des durchsichtigen Mittel CD Fig. 1, so wiederholt sich dasselbe Spiel.

Ein Theil des Strahls o' o" wird regelmässig reflectirt, ein andrer o' b' wird gebrochen. Daneben wird wieder ein Theil des Lichts zerstreut. Der im durchsichtigen Medium reflectirte Strahl o' o" erleidet gleiche Veränderungen, ein Theil o" c tritt gebrochen aus, ein andrer Theil o" o" wird reflectirt. Dieser Theil liefert an der zweiten Fläche wiederum einen reflectirten und gebrochenen Strahl und so wiederholt sich das Spiel unendlich oft. Die Intensität des Strahls nimmt jedoch nach mehreren Spiegelungen sehr rasch ab, so dass die dadurch entstandenen Reflexbilder schliesslich für unser Auge nicht mehr wahrnehmbar sind. Durch diese sekundären Reflexionen und Brechungen an der Grenze durchsichtiger Medien entstehen die Neben bilder, die man bei Plangläsern, Prismen und Linsen oft in unangenehmem Grade bemerkt.

§ 2. Brechungsgesetz. Die Ablenkung des Strahls von seinem geradlinigen Wege erfolgt bei der Brechung nach einem einfachen von Snellius entdeckten Gesetz, welches zuerst von Des Cartes publizirt wurde. Errichtet man in dem Einfallspunkt O Fig. 2 eine Senkrechte, das Einfallsloth, so nennt man den Winkel x den Einfallswinkel den

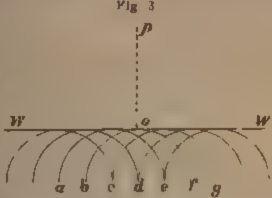
Winkel y den Brechangswinkel. Für beide
gilt der Satz Einfallsand Brechungswinkel
liegen in derselben
Ebene und die Sinusse
derselben stehen in
einem constanten Verhältnisse. Dieses Verhältniss des Sinus des
Einfaliwinkels zum Sinus
des Brechungswinkels nennt
man den Brechungsexpenenten oder Brechnugsindex.



Nach der Weilenlehre ist jeder Strahl als die Richtung der Fortpflanzung einer Lichtwelle aufzusassen, die in dichteren

Medien langsamer, in dûnneren rascher sich bewegt.
Sind a b c d g (Fig. 3)
lichterregende Punkte, so
pflanzt sich die Wellenbewegung von ihnen aus
nach allen Richtungen hin
gleichmässig fort.

Aus den ursprünglich kreisförmigen Wellen re-

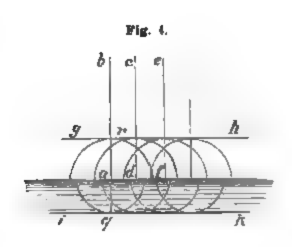


sultirt dann die gerndlinige Welle W W, die sich senkrecht zu ihrer Oberfläche d. h. nach op fortbewegt. Solche geradlinigen, Wellen kann man leicht erzeugen, wenn man eine Reihe Steinchen nebeneinander in ruhiges Wasser fallen lässt.

Trifft die geradlinige Welle Fig. 4 auf eine ihr parallele bene Oberfläche eines festen durchsichtigen Körpers, so wird im Theil reflectirt und erzeugt die mit gleicher Geschwindigteit rückwartsgebende Welle g h (Fig. 4); ein anderer Theil ber geht in den Körper hinein, jedoch mit geringerer Geschwindigkeit und erzeugt ebenfalls eine geradlinige

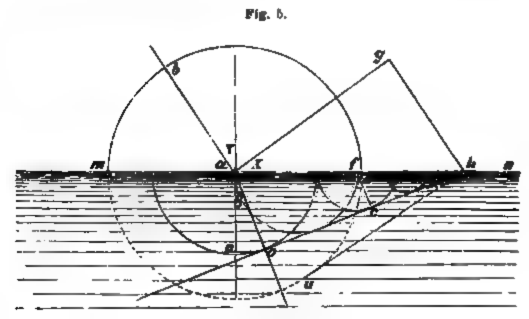
Cap. 1. Von der Brechung des Lichts.

Welle i k, die sich in der ursprünglichen Richtung fortbewegt.



4

Trifft aber eine geradlinige Welle a g Fig. 5
schief auf die Oberfläche,
so pflanzt sich die Wellenbewegung in dem festen
Körper von a aus nicht so
weit fort als die Wellenbewegung von g aus in freier
Luft, weil eben die Fortpflanzungsgeschwindigkeit in
dem dichteren Medlum geringer ist.



Nimmt man an, dass die Wellenbewegung in derselben Zeit, wo sie in freier Luft den Weg g h durchläuft, in dem durchsichtigen Medium nur den Weg a o zurücklegt, so ist es offenbar, dass von einem zwischen a und g in der Mitte liegenden Aethertheilchen in derselben Zeit die Bewegung sich einerseits bis f und dann im durchsichtigen Medium bis r fortgepflanzt haben wird. Es resultirt daher in dem Medium eine andere geradlinige Welle o h als Tangente an den Wellenkreisen, die von den sämmtlichen Theilchen der Welle a g nach und nach erregt werden. Diese Welle pflanzt sich in

der Richtung a o fort, während die ursprüngliche in der Richtung a b sich bewegte Demnach sehen wir, wie aus der Infferenz der Fortpflanzungsgeschwindigkeit in den durchsichtigen Medien eine Richtungsveränder ung des Lichtstruhls hervorgeht. Das ist die Brechung. Das Brechungsgesetz lässt sich aus diesen Thatsachen leicht ableiten.

Nach der Construction verhalten sich die Geschwindigkeiten in beiden Medien wie gib zu alo.

Ferner ist der Winkel g a h - x, weil die Schenkel des einen Winkels auf den Schenkeln des andern senkrecht stehen.

Der Winkel a h o aus gleichem Grunde = y, daher sin x sin g a h g h d, b, der Brechsin y sin a h o a o d, b, der Brechungsexponent ist gleich dem Verhältniss der Geschwindigkeiten. Dieses Geschwindigkeitsverhältniss ist ein constantes.

Wenn die Geschwindigkeit in dem zweiten Mittel kleiner ist, als wie in dem ersten, so wird auch der Brechungs-winkel kleiner sein als der Einfallswinkel. Geht jedoch ein Strahl o a Fig. 5 aus einem Medium in ein anderes mit größserer Geschwindigkeit über, so wird auch der Brechungswinkel x Fig. 5 größer sein als der Einfallswinkel y. Kennt man den Brechungsindex, so kann man die Größe des einen Winkels leicht berechnen, wenn man die Größe des andern kennt, z. B.

 $\sin x = n$, duraus folgt $\sin x = n \sin y$ $\sin y = \frac{\sin x}{n}$

Der Brechungsindex ist bei verschiedenen Medien sehr verschieden, z. B. beim Uebergang von Luft in

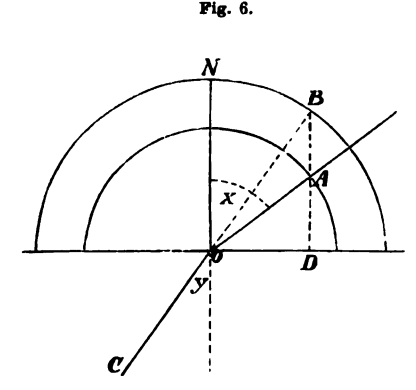
Wasser Alkohol Aether Schwefelkohlenstoff
1,336 1,374 1,358 1,678
Crownglas Flintglas Diamant
1 533 1,639 2,487

Setzt man für Crownglas den Index n = 1,5 und nimmt man einen Einfallswinkel von 30° an, so ist beispielsweise sin x sin 30° 0,5

 $\sin y = \frac{\sin x}{n} = \frac{0.5}{1.5} = 0.333$, daraus ergibt sich nach den Sinustabellen $y = 19^{\circ} 30'$.

§ 8. Zeichnung des Ganges eines gebrochenen Strahls. Constructiv findet man die Richtung des gebrochenen Strahls nach Reusch in sehr einfacher Weise.

Man schlage um den Einfallspunkt o (Fig. 6) zwei Kreise,



deren Radien im Verhältniss der Geschwindigkeiten stehen, z. B. für Luft und Crownglas in dem Verhältniss 2: 3, dann ziehe man den einfallenden Strahl o A und ziehe von A eine Parallele zum Einfallsloth o N. Von dem Punkte B, wo diese Parallele den andern Kreis schneidet, ziehe man die Gerade B o. Diese gibt die Richtung des gebrochenen Strahls o C.

Die Richtigkeit dieser Construction ergibt sich daraus, dass der Winkel bei $A = \angle x$ und der Winkel bei $B = \angle y$ ist.

 $\sin y$ ist aber $=\frac{o D}{B o}$; $\sin x = \frac{o D}{A o}$, also $\frac{\sin x}{\sin y} = \frac{B o}{A o}$ d. i. gleich dem Verhältniss der Geschwindigkeiten.

Will man den Weg eines Strahles kennen lernen, der aus einem der genannten dichteren Medien in ein anderes tritt, z. B. aus Wasser in Glas, so hat man nur den Brechungsindex des zweiten Mittels (Luft zu Glas) durch den Brechungsindex des ersten Mittels (Luft zu Wasser) zu dividiren.

Denn das Brechungsverhältniss ist gleich dem Verhältniss der Lichtgeschwindigkeiten in den genannten Medien v': v". Setzt man die Geschwindigkeit des Lichts in der Luft == v, die Brechungsindices für Luft zu Wasser und Luft zu Glas n' und n", so ist

daher

§ 4. Ablenkung. Die Differenz zwischen den beiden Winkeln x-y d. i. Z z in Fig. 2 nennt man Ablenkung. Diese ist um so grösser. je grösser der Einfallswinkel ist und wächst in stärkerem Verhältnissals dieser.

So beträgt für

x = 10° die Ablenkung in Crownglas 2° 35°

x -- 20 ° 3 ° 2

 $x = 30^{\circ}$ 4° 14

Differenz im ersten Fall 0° 27', im zweiten 1° 12'. Noch auffälliger ist die Steigerung der Ablenkung mit zunehmendem Einfallswinkel, wenn der Strahl von Glas in Luft übergeht, wie folgende Tabelle zeigt

Einfalls winkel im Glas: Brechungswinkel in Luft

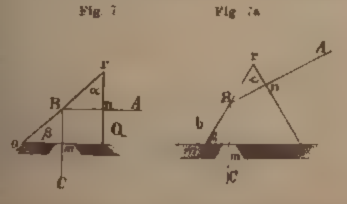
10 ° 15° 5 20° 30, 55 30° 48, 40 40° 74, 30,

§ 5. Totale Reflexion. Yergleichungsprisma. Fällt ein Strahl parallel der Glasfläche ein, so wird der Einfallswinkel = 90°, dann ist sin x = 1, und der Brechungs-

winkel sm y = n

Dieses ist der äusserste Winkel, unter welchem die Brechung vor sich gehen kann. Man nennt ihn den Grenz-

winkel. Wenn ein Strahl
innerhalb des Glases
unter einem Winkel
kleiner als der Grenzwinkel auffällt, so tritt
er noch aus. Wird
aberder Winkel grösser,
so ist kein Austritt
inehr moglich, der
Strahl wird au der

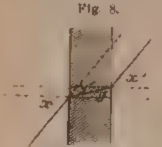


Innenfläche des Glases reflectirt. Diese .totale Reflexion"

benützt man bei den Reflexionssprismen die Strahlen durch die Kathetenfläche eintreten, an der Hypothennsenflache reflektirt werden, um aus der andern Kathetenfläche wieder auszutreten, oder auch Prismen von 60° (Fig. 7a), der Strahl fällt hier schiefer auf die spiegelnde Fläche und wird dann noch vollständiger reflectirt als bei dem Auffallen unter 45°. Denn die Reflexion ist keineswegs total, wie der Name urthümlich besagt, sondern wachst quantitativ mit dem Einfullswinkel. Solche Prismen benützt man als Vergleich ung sprismen beim Spectralapparat, um in den Spalt m das Licht einer seitlichen Lichtquelle zu werfen.

§ 6. Brechung in Plangläsern. Ein Planglas ist ein von zwei parallelen Ebenen begrenztes Medium. Fällt auf dasselbe ein Lichtstrahl, so wird derselbe nach dem Gesetz

gebrochen sin $y \Rightarrow \frac{\sin x}{n}$.



Fällt er nun auf die zweite Fläche, so ist, da die Lothe parallel sind (Fig. 8), y' = y deinnach sin y = sin y'. Tritt, er dann in Luft, so ist wieder sin x' = n sin y' demnach . x' = x; d. h. der Strahl tritt parallel seiner ursprünglichen Richtung aus

Es findet aber dabei eine seitliche Verschiebung des Strahles statt, die um so grösser ist, je dicker das Planglast und je stärker die Brechung.

Man kann daher aus der Grösse der Verschiebung einen

Schluss auf die Grösse der Brechung machen

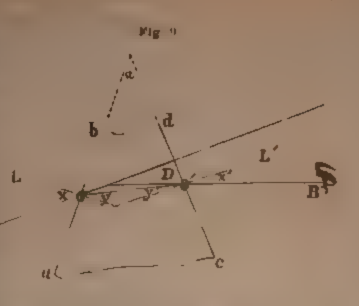
§ 7. Brechung im Prisma. Unter Prisma versteht man in der Optik ein durchsichtiges Medium, welches von zwei gegeneinander geneigten ebenen Flächen a b und c di (Fig. 9) begrenzt ist.

Die Kante, in welcher die beiden ebenen Flachen bei hinreichender Ausdehnung sich schneiden, nennt man die brechende Kante, den Winkel a. welchen sie bilden, den
brechenden Winkel, eine Ebene senkrecht zur brechenden
Kante neunt man Hanptschnitt des Prismas.

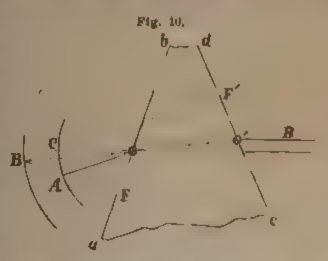
Fällt ein Strahl A o auf die Fläche eines Prismas (Fig. 9)

nater einen x, so
kann man dessenling
leicht verfolgen, er
wird nach der Brechung einen y
bilden der offenbar
kleiner ist als x, dann
die andere Flache
unter einem — y'
treffen, und nachher
das Prisma unter
einem / x' verlassen,
der grösser ist als y',

Prisma. Die Winkel der § 3 gegebenen Anleitung leicht finden Man schlage zwei Kreise um o Fig. 10 im Verhöltniss der Geschwindigkeiten des Lichts in Luft und Prisma, errichte von A, wo Einfallsstrahl und kleiner Kreis sich schneiden, die Senkrechte AF, dann gibt



88. Zeichnung des Gangs eines Strahles durch ein Prisma. Die Winkel lassen sieh durch Construction nach

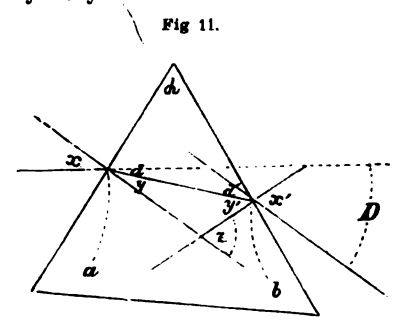


Bo die Richtung des Strahls im Glase. Wiederholt man die Construction nach gleichem Princip für den Gang von Glas in Luft, indem man sich die zweite Fläche od nach o gerückt denkt, so hat man die Senkrechte BF' zu ziehen. Diese schneidet den kleineren Kreis in C. Die Linie Co gibt dann die Richtung des Strahles nach dem Austritt aus dem Prisma an. Zieht man dazu eine Parallele in o', so hat man den Weg des gebrochenen Strahles.

Den Winkel II (Fig. 9), den der einfallende und gebrochene Strahl mit einander bilden, nennt man die Ablenkung. Befändet sich auf der linken Seite des Prismas ein Gegenstand, auf der rechten das Auge, so sieht letzteres den Gegenstand

nicht da, wo er wirklich ist, sondern abgelenkt nach der Seite der brechenden Kante des Prismas hin.

Es bestehen zwischen den genannten Winkeln x u. x' und y u. y' ziemlich einfache Relationen.



Zunächst sind nach Fig. 11 \angle y + \angle y' = Z als Aussenwinkel am \triangle . \angle Z ferner = \angle α , da die Schenkel beider auf einander senkrecht stehen, daher \angle y + y' = α .

Die Summe der Brechungswinkel im Glase ist also stets gleich dem

brechenden Winkel des Prismas.

Aus der Figur geht ferner hervor, dass \angle d und \angle d' die Ablenkungen sind, die der Strahl bei der ersten und zweiten Brechung erfährt. \angle D ist als Aussenwinkel am Dreieck = der Summe dieser Ablenkungen = d + d'.

Nun ist $d = \langle x - \langle y, d' = \langle x' - \langle y' \rangle \rangle$ daher $D = x + x' - [y + y'] = x + x' - \alpha$.

Die Ablenkung ist gleich der Summe des Einund Austrittswinkels, vermindert um den brechenden Winkel des Prismas.

§ 9. Minimum der Ablenkung. Geht der Strahl symmetrisch

A B

Fig. 11 a.

durch das Prisma d. h. senkrecht zu einer Halbirungsebene des brechenden Winkels α , wie in Fig. 11a, so ist \angle y = \angle y', also auch \angle x = \angle x', dann ist D = 2 x — α

and $y = \frac{\alpha}{2}$.

Die Ablenkung ist am kleinsten, wenn der Strahl das Prisma symmetrisch passirt.

Für den symmetrischen Durchgang ist $y = \frac{\alpha}{2}$, demnach gilt der Satz $\frac{\sin x}{\sin \frac{\alpha}{2}} = n$

Denkt man sich nun $y = \frac{a}{2}$ um eine Grösse d wachsen so wird der $\angle y$ auf der andern Seite des Prismas um ebensoviel sonehmen denn y + y' = a, und ist $y = \frac{a}{2} + d$, so ist y'

d. Dann ist aber auch der Austrittswinkel x' um eine gewisse Grösse kleiner als x. Nennen wir diese q so ist x' = x - q. Dem grösseren Brechungswinkel y + d auf der andern Seite entspricht aber ein grosserer Einfallswinkel als x, drücken wir diesen durch x + q' aus so ist nach \S 2

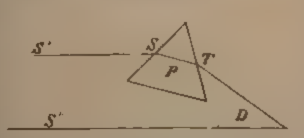
$$\frac{\sin x - q}{\sin \frac{\pi}{2}} = \frac{\sin x + q}{\sin \frac{\pi}{2}} + d.$$

Wächst aber der Brechungswinkel um ein bestimmtes Stück, so wächst der Einfallswinkel in viel stärkerem Masse (s. p. 7) Wächst nach unserer Annahme $\frac{\pi}{2}$ – d um die Grosse d. so wachst zum die Grösse q. wächst der Brechungswinkel wiederum um d. so wird das Wachsthum des Einfallswinkels grösser als vorher d. h. grösser als q sein, demnach ist q' grösser als q Nun ist 11 = x + x; $\alpha = x + q' + x$ $q - \alpha = 2x - \alpha + q' - q$.

Der Werth q' - q ist aber positiv, weil q' grösser ist als q. demnach die Ablenkung grösser als bei symmetrischem Durchgang.

Die Stellung des Prisms, in welcher die von einem bestimmten Gegenstand ausgehenden Strahlen dasselbe symmetrisch passiren, also ein Minimum der Ablenkung zeigen, ist leicht zu finden. Ist

das Auge in D, das Prima in P und ist S'S, ein von einem fernen Punkt, z Bleinem Stern ausgehender Strahlenbundel, so wurde das Auge ohne das Prisma den Stern in der Richtung S S' oder D S' sehen. Durch das Prisma gesehen erscheint er in der Richtung D T. Dreht man nun das



Prisma um eine Linie parallel seiner brechenden Kante, so audert nich die Position des im Prisma gesehenen Bildes und beim Hinnad Herdrehen findet man leicht die Stellung, wo der Stern im Prisma, dem direkt gesehenen Stern am nachten erscheint. Bestimmt man den Winkel der kleinsten Ablenkung bei D, so lässt sich daraus der Brechungsindex herleiten. Denn für den Fall der Minimalablenkung ist:

Cap. I. Von der Brechung des Lichts.

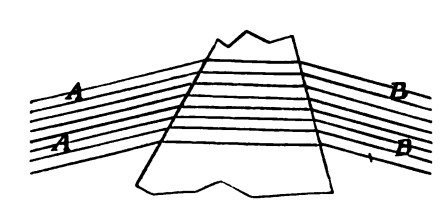
$$y = \frac{\alpha}{2}; D = 2 x - \alpha, \text{ also } x = \frac{D + \alpha}{2} \text{ (s. p. 10)}$$

$$n = \frac{\sin x}{\sin y} = \sin \frac{D + \alpha}{2}$$

$$\sin \frac{\alpha}{2}.$$

§ 10. Brechung paralleler Strahlen. Fallen Strahlen parallel auf ein Prisma, so treten sie auch parallel wieder aus.

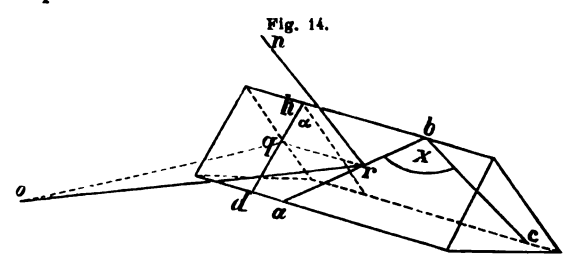
Fig. 13.



Denn dann ist für alle einfallenden Strahlen AA Fig. 13 der Einfallswinkel derselbe, folglich auch der Brechungswinkel, demnach gehen sie parallel im Glas weiter, fallen wieder unter gleichem Winkel auf die zweite Fläche

und treten demgemäss auch unter gleichem Brechungswinkel als Parallelbündel BB wieder aus.

§ 11. Strahlen schief zum Hauptschnitt. Die bisherigen Sätze gelten nur für Strahlen, die in der Ebene des Hauptschnitts auffallen wie z. B. der vom Punkt o Figur 14



ausgehenden Strahlen o q. Nun fallen aber auch Strahlen öfter schief auf ein Prisma, d. h. in einer andern Ebene als der des Hauptschnitts wie z. B. der vom Punkt o ausgehende Strahl o r. Diese werden auch anders gebrochen als die Hauptstrahlen. Man erhält ihre Brechung, wenn man durch

das Emfallsloth rin und den Strahl eine Ebene legt, die das Prisma schneidet. Dann gilt der Winkel x in der Schnittfläche a bic an der brechenden Kante als der brechende Winkel und da dieser grösser ist als der Winkel α im Hauptschnitt, so ist auch die Brechung bei gleichem Einfallswinkel stärker als vorher.

Hieraus erklart sich folgende Erscheinung: Wenn man eine Fenstersprosse durch ein parallel mit der Sprosse gestelltes Prisma betrachtet, so erscheint sie im Prisma krimm d. h die Seiten starker abgelenkt als wie die Mitte. Daher erscheint auch das Bild des Spaltes bei gewöhnlichen Spectralapparaten stets als krimme Linie, ebenso die Spectrallinien.

Für kleine Winkel hesteht zwischen Ablenkung und brechendem Winkel eine höchst einfache Formel.

Nach Obigem (p. 10 Fig. 11) set

$$D = x + x' - a$$
,

ferner sin x — n sin y, und sin x' = n sin (a y). Bei Winkel unter 10° sind aber Sinus und Bogen nahezu gleich. Bieiben demnach die betreffenden Winkel unter diesem Werth, so kann man setzen

$$x = n y \text{ and } x' = n (a y)$$

dann ist

D = n y + n a - n y a = (n 1) a demnach die Abienkung dem brechenden Winkel des Prismas proportional

Far behebig grosse Winkel ist die Relation zwischen Einund Austritawinkel folgende

$$\lim_{n \to \infty} x' = n \sin y' = n \sin (\alpha - y) = n (\sin \alpha \cos y - \cos \alpha \sin y)$$

$$\lim_{n \to \infty} y - \frac{\sin x}{n}; \cos y - \sqrt{1 - \frac{\sin^2 x}{n^2}} = \frac{1}{n} \sqrt{n^2 - \sin^2 x}$$

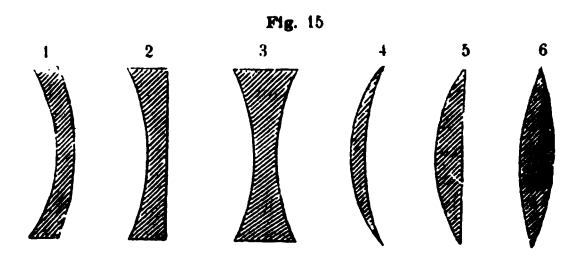
sin x' sin a V n2 - sin x - cos a sin x.

Hieraus kann man jeden Austrittswinkel berechnen, falls der Eintrittswinkel, der Brechungsindex und der brechende Winkel des Prisma's bekannt sind.

§ 12. Brechung in Linsen. Linsen sind durchsichtige Medien, die von zwei gekrümmten Flächen (gewöhnlich Kugelflächen) begrenzt sind.

Man unterscheidet Convexlinsen, die in der Mitte dicker sind als am Rande, z R. 1. 2. 3 Fig. 15, und Concavlinsen, die in der Mitte dünner sind, s. Nr. 4, 5, 6 Fig. 15.

Man unterscheidet ferner biconvexe, Nr. 1 und bi-



concave, Nr. 4, d. h. von zwei Kugelflächen begrenzte. deren Radien entgegengesetzt liegen, planconvexe (Nr. 2) und planconcave (Nr. 5), bei denen die eine Seite durch eine ebene Fläche begrenzt ist, convexconcave (Nr. 3) und concavconvexe (Nr. 6), bei denen die Radien der Kugelflächen gleiche Richtung haben.

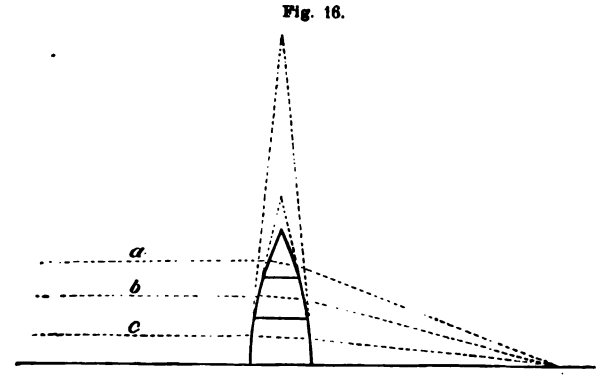
Die Verbindungslinie der beiden Mittelpunkte der begrenzenden Kugelflächen nennt man die Axe der Linse, jede durch die Axe gelegte Ebene einen Hauptschnitt.

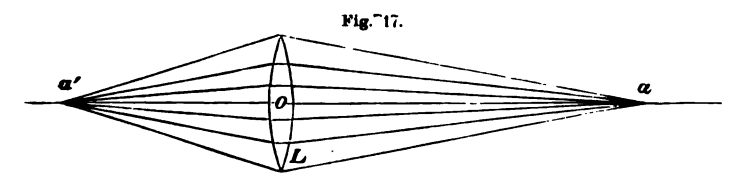
Die Brechung in einem solchen Hauptschnitt ist der Brechung in einem Prisma ähnlich. Um den Gang eines Strahles AN (Fig. 18) durch eine Linse zu finden, errichtet man am Einfallspunkt das Einfallsloth NM, welches mit dem Radius der betreffenden Kugelfläche zusammenfällt. Der Strahl geht alsdann den Weg NA'nach dem gewöhnlichen Brechungsgesetz. In gleicher Weise erfolgt sein Austritt bei N'Fig. 19 mit Bezug auf das Einfallsloth resp. den Radius N'M'. Das Resultat ist eine Ablenkung nach der Richtung N'A". Die Ablenkung erfolgt demnach ähnlich wie beim Prisma.

Man kann sich eine Linse im Hauptschnitt aus lauter einzelnen Prismenstücken verschiedener brechender Winkel zusammengesetzt denken, wie dieses in der Figur 16 angedeutet ist.

Fällt ein Bündel Strahlen der Axe parallel auf solche Linse, so wird der Strahl a auf das Prisma von stärksten brechenden Winkel treffen, also auch die stärkste Ablenkung erleiden, fällt er auf das mittlere Prismenstück b, dessen brechender Winkel geringer ist, so ist auch die Ablenkung geringer.

Das Resultat ist, dass ein solches Bündel paralleler Strahlen in einem Punkt vereinigt wird, den man den Brennpunkt nennt. Ebenso wird ein Bündel Strahlen die





von einem leuchtenden Punkt auf der Axe a Fig. 17 ausgehen, wieder in einen Punkt a' vereinigt, falls der Winkel, welchen die Strahlen mit der Axe bilden, gewisse Grenzen nicht übersteigt und die Krümmung der Linsen nur mässig ist. a' nennt man das Bild des Punktes a. Zwischen der Entfernung von a und a' und der Brennweite existirt ein einfaches Gesetz. Ist nämlich die Entfernung des Brennpunktes von der Linse d. h. die Brennweite = p, die Entfernung des leuchtenden Punktes von der Linse = a, die Entfernung seines Bildes = α, so ist

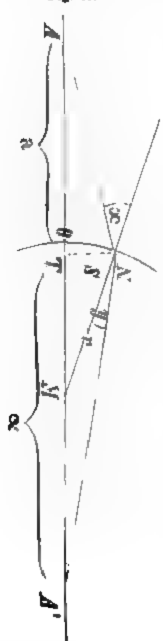
$$\frac{1}{\alpha} = \frac{1}{p} - \frac{1}{a},$$

$$\alpha = \frac{a p}{a - p}.$$

Diese Formel gilt aber nicht bles für leuchtende Punkte, welche auf der Linsenaxe liegen, sondern auch für solche nahe neben der Axe liegende.

Richtet man daher die Linse auf seinen sehr weit entfernten

Fig. 18.



Gegenstand, so entsteht im Brennpunkte derselben ein verkleinertes verkehrtes Bild desselben. Rückt der Gegenstand der Linse näher, so entfernt sich sein Bild von der Linse. Den Ort desselben kann man leicht durch Construction finden.

§ 18. Linsenbilder. Die von einem Gegenetand A B Fig. 20 ausgehenden, der Axe parallelen Strahlen gehen alle durch den Brennpunkt p der Linse: die durch den "optischen Mittelpunkt" o der Linse gehenden Strahlen behalten ihre Richtung bei, da in der Richtung der Linien, welche durch diesen Punkt gelegt werden können, die Linse sich wie ein Planglas (p. 8) verhält. Der Durchschnittspunkt der von A., resp., von Bausgehenden Strahlen bestimmt demnach den Ort des Bildes A'B'. Sind die Linse und der Gegenstand parallel, so ist auch das Bild dem Gegenstande parallel wie AB und A' B'. Steht aber der Gegenstand schief zur Linse, so steht auch das Bild schief, aber in entgegengesetzter Richtung wie a b und a' b' Fig. 20,

Diese Linsenbilder nennt man reelle. Das Bild, welches eine Linse von einem Gegenstande entwirft.

schwebt in der Luft. Es ist für ein geübtes Auge ohne weitere Hülfsmittel zu bemerken. Um es aber sicher aufzufinden, fängt man es auf einem weissen Schirm oder auf einer matten Glasscheibe auf (wie bei der photographischen Camera).

Alle Gegenstände, die über das Hundertfache der Brennweite entfernt sind, bilden sich Pig. 19.

im Brennpunkte ab; rücken sie naher, so ruckt das Bild ans der Brennweite heraus; rucken sie bis in die Entfernung der doppelten Brennweite, so ist das Bild ebenfalls um die doppelte Brennweite entfernt, d. h. genau so weit als der Gegenstand. Rückt der Gegenstand noch näher, so rückt sein Bild fiber die doppelte Brennweite hinaus und seine Entfernung wird grösser als die Entfernung des Gegenstandes. Die Grösse des Bildes richtet sich nach seiner Entfernung von der Linse. lst dieselbe gleich a. der Abstand des Gegenstandes gletch a, scine Grösse gleich G, so ist die Bildgrösse

$$= \frac{a}{a} G = \frac{p}{a-p} G.$$

Das Bild wird demnach um so grösser, je naher der Gegenstand rückt.

Ist der Gegenstand weiter entfernt, so ist sein Bild kleiner als er selbst. Ist die Entfernung beider gleich, d. h. der Gegenstand in der doppelten

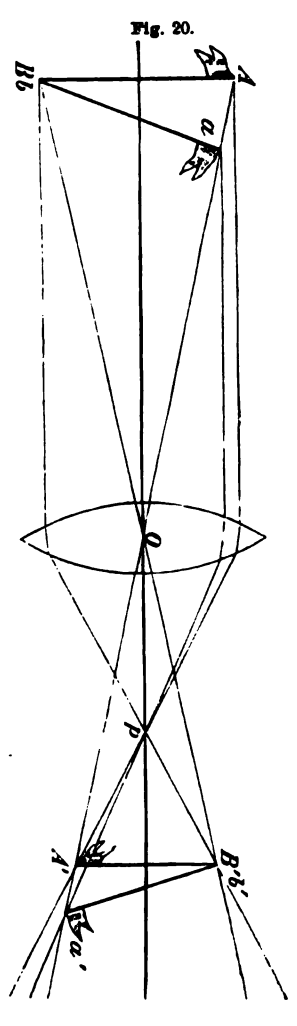
Brennweite, so ist auch das Bild dem Gegenstand an Grösse gleich.

Je langer die Brennweite der Linse, desto grösser wird bei gleichbleibender Entfernung des Gegenstandes das Bild. Nennt man die Bildgrosse B, so ist

$$B = G \frac{p}{a - p}$$

H. W. Vogal. Spectralanaives 2 Auft

Cap. I. Von der Brechung des Lichts.



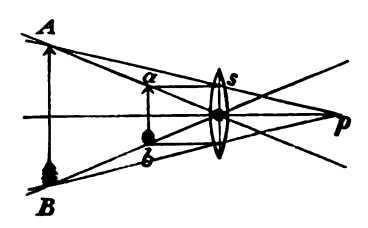
Ist a sehr gross, so kann man p vernachlässigen, dann wird

$$B = G \frac{p}{a},$$

d. h. die Bildgrössen verhalten sich wie die Brennweiten.

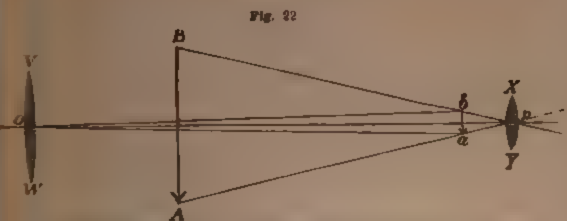
§ 14. Loupen und Oculare. Rückt ein Gegenstand näher als die Brennweite, so liefert er kein reelles, sondern ein im a-

Fig. 21.



ginäres Bild, welches auf derselben Seite der Linse Der von a liegen scheint. Fig.21 ausgehende Strahl as wird als parallel zur Axe nach der Brechung durch den Brennpunkt gehen, der Strahl a o seinen Weg ungebrochen fortsetzen; beide Strahlen divergiren nach der Brechung demnach nahe p befindliches und ein Auge wird das Bild Punktes a in dem Kreuzungspunkt A der rückwärts ver-

längerten Strahlen sehen. Gleiches gilt für den Punkt b.
Das Resultat ist dann ein vergrössertes imaginäres
aufrechtes Bild AB des kleinen Pfeils ab.



In dieser Weise wirken die Linsen als Vergrösserungs-

gläser oder Loupen.

§ 15. Das astronomische Fernrohr. Im Fernrohr werden beide Arten von Linsenbildern, reelle und imaginäre, gemeinschaftlich benätzt. Das Objectiv V W Fig. 22 entwirft ein reelles Bild ab des in weiter Ferne befindlichen Gegenstandes. Das Ocular X Y zeigt dem dahinter befindlichen Auge ein vergrössertes imaginäres Bild A B.

Nun ist aber für ein hinter der Linse befindliches Auge das imaginäre Bild nicht in jeder Entfernung sichtbar, son dern nur, wenn es sich in der Weite des deutlichen Sehens befindet Diese ist aber bei verschiedenen Menschen verschieden. Desshalb ist das Ocular am Fernrohr zum Hineinschieben und Ausziehen eingerichtet, damit man dasselbe in diejenige Entfernung bringen kann, welche der Weite des deutlichen Sehens entspricht.

Die Bilderzeugung durch Linsen geht jedoch nur unter

gewissen Bedingungen regelmässig vor sich, nämlich

1) dass die Strablen nahe bei der Axe der Linse einfallen. 2) dass sie nur kleine Winkel mit der Axe bilden. 3) dass sie einfarbig sind. d. h. alle denselben Brechungsindex besitzen.

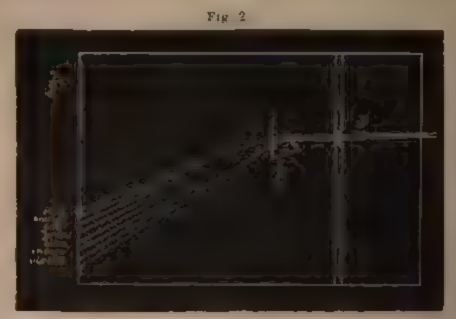
Diesen Bedingungen kann nur theilweise Genüge geleistet werden, und daraus ergibt sich dann eine Reihe von Linsentehlern, wie die sphärische und chromatische Abweichung. Die erstere macht sich bei "Randstrahlen" in
störender Weise geltend. Die letztere wird im nächsten Capitel
erörtert werden.

20 Cap. II. Farbenzerstreuung (Dispersion) und Spectrum.

Capitel II.

a. Farbenzerstreuung (Dispersion) und Spectrum.

\$ 16. Entstehung des Spectrums. Im vorigen Capitel haben wit angenommen, dass das Licht nur einen einzigen Brechungsindex für ein und dasselbe Medium aufweise. Diese Annahme gilt nicht für das weisse Licht. Dieses besteht aus einer Folge von Strahlen, welche durch die Brechbarkeit und Farbe wesentlich von einander verschieden sind Fällt daher ein Strahl weissen Lichts auf ein Prisma, so erleidet er nicht allein eine Ablenkung, sondern auch eine Spaltung

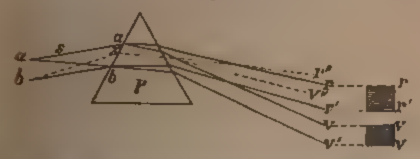


oder Zerstreuung, er wird in einen Facher farbigen Lichtes aufgelöst, der aus den allmablich in einander übergehenden Farben Violett, Dunkelblau, Hellblau, Grüu, Gelb, Roth gelb, Roth besteht, indem diese verschieden farbigen Strahlen verschiedene Brechungsindices besitzen. Violett wird am stärksten gebrochen, Roth am wenigsten.

Man sieht desshalb bei jedem durchsichtigen prismatischen Körper ein Farbenspiel und die Gegenstande, welche man durch ein Prisma betrachtet, erscheinen wie mit farbigen Säumen umgeben.

Um diese Zerstreuung oder Dispersion des Lichts rein zu beobachten, benutzte man früher ein dunkles Zimmer, in dessen Laden man einen sehr schmalen Spalt s Fig 23 anbrachte, durch den ein Sonnenstrahlenbündel mit Hülfe eines Spiegels geworfen wurde. Dieses fiel auf ein dem Spalt parallel gestelltes Prisma p. welches den oben erwähnten Farbenfächer erzeugte. Auf einen Schirm F projecit stellt sich derselbe als farbiger Streifen dar. Spectrum genannt, das zuerst von Newton studirt und von ihm in sieben Farben eingetheilt wurde, die bereits oben genannt sind.

§ 17. Unreinheit des Spectrums. Fällt ein Strahlenbûndel von merklicher Breite a b Fig. 24 auf das Prisma, so kommen Strahlen vor, die unter ungleichem Winkel auf das Prisma fallen, wie a a und der in der Fig. 24 punktirte Fig 24



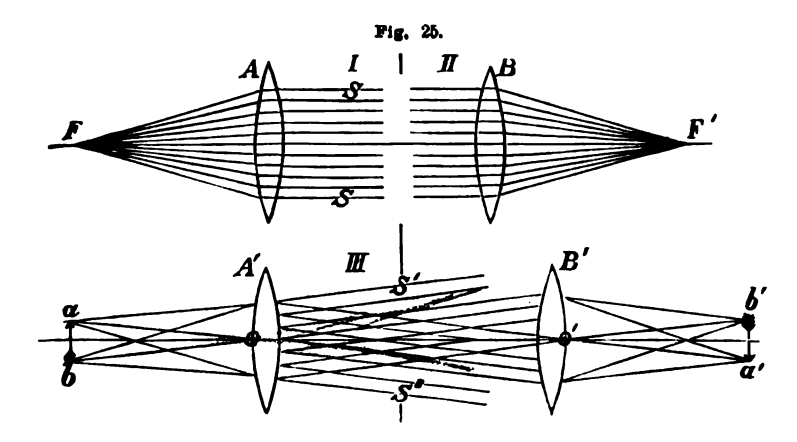
b x; jeder dieser Strahlen erzeugt sein Spectrum r v und r" v", deren Farben sich aber mit einander vermischen und in dieser Vermischung wieder Weiss erzeugen. Man sieht daher statt des Spectrums nur einen weissen Fleck mit farbigen Säumen.

Ein besseres Farbenbild entsteht, wenn die auffallenden Strahlen parallel sind. Fallen Strahlen gleicher Brechbarkeit unter sich parallel auf ein Prisma, so treten sie auch als parallele Bündel wieder aus (siehe § 10).

Sind demnach a a und b b Fig. 24 parallele Strahlen, so werden sie rothe Strahlen r r' hefern, die unter sich parallel sind, ebenso parallele violette v v'. Sind Roth und Violett die einzigen Farben, die im auffallenden Licht enthalten, so erhält man auf einen bei r v' aufgestellten Schirni ein reines violettes und ein reines rothes Farbenbild, die von einander durch einen Zwischenraum r' v geschieden sind.

§ 18. Erzielung reiner Spectren und Princip des Spectralapparates. Parallehtat der auffallenden Strahlen ist somit zur Erzielung reiner Farbenbilder nothwendig.

Man erreicht diese Parallelität durch Verengerung



des Spalts und durch grosse Entfernung desselben vom Prisma. Die vom Spalt ausgehenden Strahlen fallen dann unter so kleinem Winkel auf das Prisma, dass sie annähernd als parallel gelten können.

Diese Vorrichtung erfordert aber sehr viel Raum.

Viel einfacher lässt sich ein Bündel paralleler Strahlen mit einer Sammellinse herstellen. Parallel der Axe der Linse auffallende Strahlen S S' Fig. 25 I werden im Focus F der Linse vereinigt. Umgekehrt werden vom Brennpunkt ausgehende Strahlen von der Linse so gebrochen, dass sie parallel austreten.

Befindet sich im Brennpunkt F statt des Punktes ein heller Gegenstand, z. B. ein Pfeil, so erzeugt jeder Punkt derselben, z. B. a und b (Fig. 25 III), einen Strahlenkegel, der als Parallelbündel S'S" in der Richtung der Linien, welche von den betreffenden Punkten ab durch den optischen Mittelpunkt O gezogen werden können, aus der Linse tritt. Die von dem im Focus F befindlichen Punkte der Linie ausgehenden Strahlen erzeugen selbstverständlich ein Strahlenbündel parallel der Linsenaxe wie in Fig. 25 I. (Dasselbe ist, um die Klarheit der Figur nicht zu stören, in Fig. 25 III weggelassen.)

Steht demnach statt des Pfeils a b der oben erwähnte

erleuchtete Spalt im Focus, so wird die Linse von diesem parallele Strahlenbündel S S' S' Fig. 25 III entwerfen.

Diese Herstellungsweise paralleler Strahlenbündel macht eine weite Entfernung des Spalts vom Prisma entbehrlich. Der Spalt S braucht nur um die Brennweite der Linse von derselben entfernt zu sein. Der Optiker Simmes war der erste, der eine Linse zur Herstellung paralleler Strahlenbündel für diesen Zweck benutzte. Es geschah dieses im Jahre 1830. Den feinen Spalt hatte Wollaston schon im Jahre 1814 eingeführt.

Setzt man hinter die Linse Fig. 25 III ein dem Spalt paralleles Prisma, so geht die oben erwähnte Farbendispersion vor sich wie in Fig. 24. Aus dem Strahlenbündel wird ein Furbenfacher und jede Farbe erzeugt ein Parallel-Bündel von Strahlen von der Breite S S des aus der Linse A tretenden Strahlenbündels Fig. 25 1.

Ist der Spalt nur von rothem und violettem Licht erleuchtet, so entstehen zwei getrennte und desshalb reine Farbenfelder r r' und v v' Fig. 24. Befinden sich aber in dem vom Spalt ausgehenden Lichte Strahlen jeder Brechbarkeit, so erhält man von den Strahlen a a und b b Fig. 24 Spectren r v und r' v', die zum Theil übereinander greifen.

Die genannten Vorrichtungen reichen demnach zur Erzielung eines reinen Spectrums noch nicht hin.

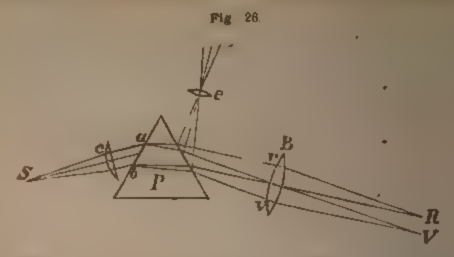
Man erhält jedoch sofort ein reines Spectrum, wenn man eine Sammellinse in den Gang der farbigen Strahlen einschaltet. Wie oben bemerkt, liefert eine Sammellinse B von einem parallel auffallenden Strahlenbündel ein Bild im Brennpunkte F' (Fig. 25 II).

Stehen sich nun zwei solcher Linsen A' und B' gegenüber wie in Fig. 25 III, und befindet sich in dem Brennpunkt
der einen ein Pfeil a b, so liefert die zweite Linse durch
Vereinigung der parallel auffallenden Strahlenbündel im Focus
ein verkehrtes Bild des Pfeils a' b'.

Ganz analog dem Pfeil verhält sich auch eine an seiner Stelle befindliche hellleuchtende Linie, z. B. ein feiner Spalt (s. Fig. 28 p. 26), durch den Strahlen fallen.

Stellt man demnach eine Linse B Fig. 26 auf f. S. hinter

24 Cap. II. Spectralapparate von Bunten und Kirchhoff.



das Prisma P, so wird das durch die Brechung im Prisma erzeugte rothe Parallelstrahlenbündel in R das Violette in V vereinigt und statt breiter Farbensiecke wie in Fig 24 bilden sie jetzt seine Linien d. h. Bilder des Spalts S. Ebenso erzeugt die Linse B von den andersfarbigen Strahlenbündeln Lichtlinien im Brennpunkte und diese bilden, sich dicht neben einander lagernd, zwischen R und V das reine Spectrum.

Das Spectrum ist demnach weiter nichts als eine Rethe neben einander liegender Linsenbilder des erleuchteten Spaltes.

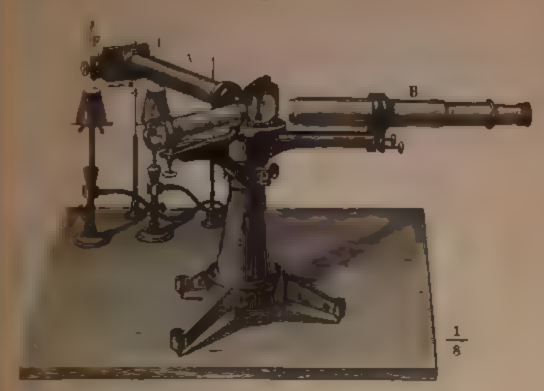
b. Die Spectralapparate Bunsen's und Kirchhoff's.

s 19. Objectives und subjectives Spectrum. Der Spectralapparat. Das Bild eines Spectrums, welches die Linse Bilder. Die Entwirft, kann entweder auf einem Schirm aufgefangen werden (objectives Spectrum) oder durch eine Loupe (s. Fig. 21) betrachtet werden, welche das Spectrum erheblich vergrössert zeigt. So entsteht der gewöhnliche Spectralapparat Fig. 27 von Bunsen. P ist das Prisma; das Rohr Aträgt an seinem äussern Ende den Spalt, durch welchen das Licht der Flamme F dringt. Die Linse zum Parallelmachen der Strahlen, welche in Fig. 26 mit C bezeichnet ist und Collimatorlinse genannt wird, befindet sich an der dem Prisma zugekehrten Seite des Rohrs A. B Fig. 27 ist das Fernrohr. Die Linse B aus Fig. 26 befindet sich bei dem Fernrohr des Spectralapparats an dem dem Prisma zugekehrten Ende, die Loupe oder das Ocular an dem andern.

Das kleine Spectralbild entsteht unnerhalb des Rohrs B. Fig. 27. Die Loupe lässt sich mehr oder weniger weit aus-

Objectives und subjectives Spectrum. Der Spectralapparat. 25

Fig %



ziehen, damit Kurz- und Weitsichtige das Bild für ihr Auge scharf einstellen können. Die Vergrösserung ist bei gewöhnlichen Spectralapparaten etwa achtfach.

Ein solches durch die Loupe vergrössert gesehenes

Spectrum nennt man ein subjectives Spectrum.

Die Brechung durch ein Prisma genügt aber nicht immer, im ein hinreichend langes Spectrum zu entwerfen. Es müssen dann zwei oder mehrere Prismen zu Hülfe genommen werden, wie in Kirchhoff's Apparat zur Bestimmung der Sonnenlinien (Fig. 30 p. 27).

Für chemische Versuche reicht der kleine Apparat mit

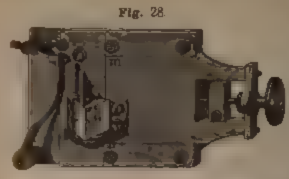
einem Prisma Fig. 27 vollständig aus.

Der Spalt des Collimatorrohres A ist in Fig. 28

auf folgender Seite abgebildet.

Die jetzt üblichen Spalte bestehen aus Schneiden von Stahl oder Messing. Die linke Seite des Spalts ist fest, die rechte lässt sich mit Hülfe einer Schraube nahern oder eutfernen und dadurch den Spalt enger oder weiter machen. Diese Vorrichtung rührt von "s'Gravesand" her. Nothwendig ist, dass der Spalt genau im Breunpunkt der Linse stehe. Um

26 Cap. II. Spectralapparate von Bunsen und Kirchhoff.



ibn einstellen zu können, sitzt derselbe an einem besondern Rohr, das sich in der Collimatorröhre hin- und herschieben lässt.

Wie man die Stellung im Brenspunkt findet, soll weiter unten angegeben

werden. Besser ist es, wenn der Optiker diese Stellung ein für allemal fixirt; denn die Verschiebbarkeit des Spalts ist nur Veranlassung, dass ungeübte Hände den Apparat leicht in Unordnung bringen.

§ 20. Discontinuirliche und continuirliche Spectra. Nimmt man an, der Spalt S werde nur von gleichfarbigem homogenen Licht. z. B. dem gelben Licht einer durch einer Sodaperle gefärbten Bunsenflamme Fig. 29 getroffen, so wirdi sich hinter der zweiten Linse ein Bild des Spaltes in demselben homogenen Lichte bilden.

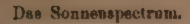
Fällt rothes Licht auf, so findet sich hinter der zweiten Linse eine rothe Lichtlinie, die aber nicht so stark abgelenkt erscheint als die gelbe. Fällt zweifarbiges Licht auf, wie z. B. aus einer mit Soda und Lithium-Salz gefärbten



Fig 29.

Flamme, so erhält man zwei getrennte Lachtlinien, eine rothe weniger und eine gelbe stäcker abgelenkte. Tritt noch violettes Licht hinzu, so bildet sich eine violette Lichtlinie, die nochstärker abgelenkt ist. diese Linien sind durch dunkis Zwischenraume geschieden, sie bilden ein unterbrochenes oder discontinuirliches Spectrum, Em unuaterbrochenes Spectrum entsteht erst dann, wenn Strahlen aller Brechbarkeiten, die zwischen Roth und Violet möglich

sind, auf den Spalt fallen, wie z. B. beim Lampenlichte oder elektrischen Licht.



27





§ 21. Das Sonnenspectrum. Beim Spectrum des Sonnenlichts zeigen sich zahlreiche dunkle Unterbrechungen in Gestalt von feinen dunklen Linien, den Fraunhofer'schen Linien, indem Strahlen gewisser Brechbarkeit im Sonnenlichte fehlen. Diese Linien sind es, welche für die Spectralanalyse eine grosse Wichtigkeit erlangt haben. Es gibt deren tausende. Die auffallendsten derselben hat Fraun-

Fig 31.



hofer wit den Buchstaben A a B C D E b F G h H' und H" bezeichnet, sie sind in Figur 31 abgebildet,

A und B liegen im Roth, C im Orange, D im Gelb. E im Grün, F im Blau, G im Indigo, H im Violet

A und a im Roth sind dicke Linien, die nur im directen

Die Brechungsexponenten der wichtigsten Sonnenlinien sind

Substanz	В	c	D	E	F	0	
Flintglas Crownglas Wasser	1,007 1,000 1,000	1,520	1 690	1,688	1,048 1,580 1,587	1,,,,,	liste.

§ 21a. Ultraviolette und ultrarothe Strahlen. Die sicht baren Linien und Farben stellen aber nur einen Theil dei Sonnenspectrums dar. In der That gibt es aber noch jenseits des Violetts Strahlen, die stärker brechbar sind alt letzteres und dem Ange schwer, aber für die photographisch Platte leichter wahrnehmbar sind. Eine solche, dem Speetrum exponert, gibt zahlreiche Linien jenseits H und hat man dies ebenfalls mit Namen bezeichnet. Man begreift diese unsicht baren Strahlen zusammen unter dem Namen der ultravioletten! sie werden von Crown-Glas stark, von Flintglas theilweis absorbirt, aber sehr gut von Quarzprismen durchgelassen. dass letztere zur Beobachtung derselben am geeignetsten sind Nach Helmholtz sind diese augeblich unsiehtbaren Strahler mit lavendelgrauer Farbe für das Auge sichtbar, wenn mal die blendenden helleren Theile des Spectrams vom Gesichts felde ausschnesst. Deutlich sichtbar treten sie hervor, went man einen fluorescirenden Korper in den uitravioletten Theil eines objectiven Spectrums hält, z. B. Uranglas, saures Chial sulfat u. agl. Solche Korper leuchten im violetten und ultra violetten Lacht in den Farben mederer Brechbarkeit, die de

e sichtbar sind, z. B. Grün oder Blau und machen dah den ultravioletten Theil mit allen Linien kenntlich.
Licht des Magnesiums und Aluminiums ist noch reicher
nitravioletten Strahlen als das der Sonne (s. n. Spectren
Metalle).

Auch jenseits der Linie A im Roth existirt noch unsichta Lieht, das Ultraroth genannt wird und sich dadurch
atach macht, dass eine lineare Thermosaule in jenem
kein Theil liohere Warmewirkungen offenbart als im sichtin Spectrum. Auch hier sind Linien, d. h. Stellen niedter Warmewirkung erkannt worden.

Das ultraviolette Sonnenspectrum zeigt eine Länge, die des sichtbaren Spectrums erheblich übertrifft. Das ultrabe Licht wird am besten von Steinsalz durchgelassen und nitt Steinsalzprismen ein unsichtbares Spectrum, das anschrebenso lang ist als das sichtbare. Fiintglas, Crownglas noch mehr Wasser absorbiren das Ultraroth sehr stark.

22. Einstellung der Spectroskope. Nachdem wir in vorigen §§ die Einrichtung der Spectroskope näher men gelernt haben, ist die Handhabung derselben nicht wer. Bedingung ist 1) dass der Spalt im Brennkt der Commatorlinse stehe, damit die Strahlen parallel der Commatorlinse treten und 2) dass die mittleren hien, die die grünen das Prisma im Minimum der Ablung passiren; denn dann gehen auch die übrigen Strahlen ähernd symmetrisch durch das Prisma und bei diesem rehgang zeigen sich Linien am scharfsten. Bei gewöhnden Spectralapparaten ist das Coltimatorrohr A unverrückten Die richtige Lage des Prismas zu demselben ist durch in Metallwinkel auf dem Postament des Prismas angegeben. Fernricht ist dagegen um eine senkrechte, in der Mitte Fuszen liegende Axe drehbar.

Reliufs Einstellung des Spalts schraubt man das Fernr B beraus und richtet es auf einen sehr weit entfernten
estrischen Gegenstand, 2 B. einen Thurm, einen Baum
steilt das Ocular so, dass man das Bild am schürfsten
ht, dann ist das Fernrohr für parallele Strahlenbundel eintellt. Nachher schraubt man das Fernrohr wieder ein und
i eine mit kohlensaurem Natron gelb gefärbte Flamme F

Fig. 29 vor den Spalt, dreht das Fernrohr, bis man die gelbe "Natriumlinie" sieht und schiebt dann den Spalt mit seinem innerhalb A sitzenden Rohre hin und her, bis die Natriumlinie vollkommen scharf erscheint, d. h. geradlinige, scharf begrenzte (nicht verschwommene) Kanten hat.

§ 23. Die Scala. Hat man in der vorher angegebenen Weise den Spalt eines Spectroskops scharf eingestellt und lässt irgend ein Licht axial auf denselben fallen, so steht man im Fernrohr das Spectrum desselben, welches entweder continuirlich (wie beim Lampenlicht), oder durch helle oder

dunkle Linien unterbrochen sein kann,

Die Erfahrung zeigt aber, dass jedes Element als giühender Dampf seine eigenthümlichen Linien gibt, die sich bet aller Aehnlichkeit in der Farbe durch ihre Brechbarkeit bestimmt unterscheiden, d. h. durch ihre Stellung im Spectrum.

Man kann nun die Lage dieser Linien ungefähr usch ihrer Farbe bestimmen. Da jedoch viele Stoffe Linien abwitcher Farbe geben, kann die Farbe nicht allein zur Unterscheidung der Lage der Linien hinreichen. Es ist leicht er sichtlich, dass, wenn das Spectroskop immer in derselben Ordnung, d. h. Fernrohr und Collimatorrohr zum Prisma genat in derselben Lage bleiben, jede Farbe oder jedes Strahlenbündel bestimmter Brechbarkeit immer an derselben Stelle zu finden sein wird. Es kommt nur darauf an, diese Stelle genau bestimmen zu können.

Hierzu bedient man sich einer photographirten Scale die nichts weiter ist als eine Verkleinerung nach einer ge wöhnlichen Millimeterscala. Die Striche sind durchsichtig der Grund ist dunkel. Behufs Herstellung einer solchen nimmt man eine gedruckte Meterscala, etwa 260 Millimeter lang, in ½ natürlicher Grösse photographisch auf. Das so erhaltene Negativ wird zugeschnitten und in das Scalen rohr C bei s Fig. 27 eingesetzt. Eine vor s gestellte Lampe dient zur hellen Erleuchtung der Scala. Dieselbe steht gerade wie der Spalt im Brennpunkt einer Linse e (Fig. 26) welche in dem Rohre C Fig. 27 sitzt.

Die aus der Linse e Fig. 26 tretenden Struhlen falle auf die Hinterfläche des Prismas, hier werden sie gespiegel and in das Fernrohr B Fig. 27 geworfen, falls das Scaler rohr zum Fernrohr richtig steht.*) (Die gespiegelten Strahlen fehlen in Fig. 26.)

Im Fernrohr sieht man also durch Brechung das Spectrum, durch Reflexion die Scala und beide Bilder decken sich, wenn Spalt und Scala genau im Focus ihrer betreffenden Collimatorlinse stehen. Die Einstellung der Scala erfolgt ebenso wie die Einstellung des Spalts, d. h. man dreht Fernrohr und Scalenrohr so, dass man im ersteren die Scala durch Spiegelung auf der Prismentläche sieht; dann schiebt man die Scala mit ihrem Auszugsrohr hin und her, bis sie vollkommen scharf erscheint. Selbstverständlich muss das Fernrohr vorher auf Unendlich eingestellt sein. Die die Scala erleuchtende Lampe muss natürlich der Drehung des Rohrs C folgen.

Man kann sich leicht überzeugen, ob das Bild des Spalts (das Spectrum) mit dem Bilde der Scala genau zusammenfällt. Man braucht nur vor dem Ocular des Fernrohrs den Kopf seitlich hin und her zu bewegen. Das Bild der Scala und des Spalts (der zu dem Zweck mit gelbem Licht erteuchtet wird) dürfen sich dann nicht gegenemander bewegen

Bei gewöhnlichen Spectralapparaten thut man gut, die scharfe Einstellung von Spalt- und Scalenrohr ein für allemal vorzunehmen und dann die richtige Stellung von Spalt und Soala auf dem Auszug des Rohrs zu markiren.

Ebenso kann dann die Lage des Scalenrohrs C Fig. 27 dieses ist um das Stativ des Apparats drebbar) fixirt werden. Ein drehbares Fernrohr und ein ausziehbares Ocular genügt dann, den Apparat für alle Zwecke und für jedes Auge (kurz-oder weitsichtig) brauchbar zu machen. Besser wäre es, die Optiker fixirten Scalenrohr und Spaltrohr und die Lage von Scala und Spalt ein für allemal, dann würden diese nicht so oft in Unordnung gerathen, wie es thatsächlich durch Verschulden optisch unkundiger Praktikanten geschieht. Mittelst Schraube r Fig. 27 stellt man die Scala böher oder tiefer.

Sind Fernrohr, Spaltrohr und Scalenrohr beweglich, ao

^{*)} Es ist selbstverständlich, dass ein Theil dieser Strahlen sos dem Scalenrohr auch in das Prisma dringt. Hier treffen sie aber die Hinterfläche P desselben (Fig. 26), welche geschwarzt ist und die Strahlen absorbirt

muss man ein Mittel besitzen, dieselben auf eine genau kennbare feste Position zurückzuführen. Dieses besteht in der
Anwendung einer gelben Sodastamme. Man setzt diese vor
den Spalt, nachdem das Prisma seine normale Lage erhalten hat und dreht das Fernrohr und Spaltrohr so, dass
das gelbe Spaltbild ein wenig links von der Mitte des Sehfeldes erscheint Schraubt man dann den Spalt auf und zu,
so bemerkt man, dass sein Bild eine feste und eine bewegliche Kante hat. Man bringt nun durch Drehung des Scalenrohrs die Scala in s Gesichtsfeld und stellt diese so, dass die
feste Kante des gelben Spaltbilds mit einer bestimmten Zahl
zusammenfällt. Bunsen stellte sie auf Zahl 50.

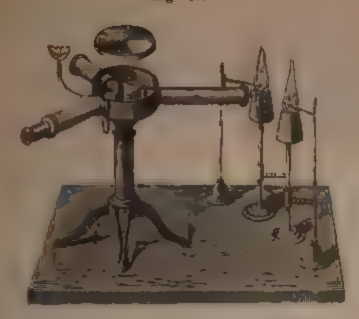
Bei neueren Spectralapparaten pflegt man sie auf 100 zo stellen. Am besten wäre es. die Stellung der Natronline mit 0 und die Linien nach Roth hin mit —, die nach Blau hin mit — zu bezeichnen. Man führt die Ablesungen anderer Linien stets auf Natron als Ausgangspunkt zurück, indem man sagt, für Natron — 50 ist die Kalilinie $\beta=15$ etc. etc. Die Ablesung einer Scala ist aber nicht unmittelbar gültigfür die Scala eines andern Spectroskops. Sind dieselben aus einer Werkstatt, so ist zuweilen zwar Uebereinstimmung vorhanden, falls die Brechungsverhaltnisse von Prismen derselben Glassorte constant bleiben.

Für Instrumente verschiedener Werkstatt finden sich jedoch starke Differenzen. So gibt Bunsen, wenn Natronlinie auf 50° steht, für Kaliflamme die Linien 16.5 u. 152 an.

In alten Apparaten von Schmidt und Haensch finden sieh die Kahlinien dagegen auf 15 und 185. Andere Instrumente liefern wieder andre Zahlen. Wir werden weiter unten sehen wie man die Scalenangaben verschiedener Instrumente vergleichen kann.

Wie oben bemerkt, kommen Spectralapparate leicht is Unordnung und machen ein erneutes Einstellen nöthig. Desaga in Heidelberg hat desshalb Scalenrohr und Collimatorrohr mit festen Marken versehen, welche den richtigen Stand der Scala und des Spalts anzeigen, das Prisma ist in einer Büchse eingeschlossen, die Nebenlicht abhält. Am Scalenrohr sitzt eine Gasslamme, welche der Drehung der

Fig 32,



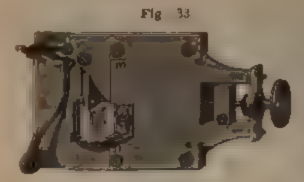
Rohrs folgt. Eine ahnliche Construction führen jetzt auch Schmidt & Hänsch.

§ 24. Von den Nebeubildern. Jeder Spectralapparat zeigt, namentlich wenn das Prisma unverhüllt ist, ausser dem Spectrum des Lichts, welches den Spalt erleuchtet, noch andere Dinge, die nicht zum Spectrum gehören. Ausser vom Collimatorrohr fällt noch diffuses Licht auf das Prisma, das benfalls vom Fernrohr wahrgenommen wird, ferner sieht das Fernrohr zum Theil noch an der Kante des Prismas vorbei und es kommen dann Fenster, Gebäude und andere zufällig in der Richtung des Fernrohrs liegende tiegenstände mit ins tiesichtsfeld. Will man diese sehr störenden Nebenbilder vermeiden, so muss man das Prisma wie bei Desaga (s. o.) zudecken. Bei andern Apparaten geschieht das mit einer Pappschachtel, deren Boden oben ist und die Einschnitte für das Collimatorrohr, das Scalenrohr und das Fernrohr enthält.

Dadurch schafft man das Nebenlicht grossentheils hinweg. Will man aber lichtschwache Spectren beobachten, so
wort auch das helle Licht unserer Zimmer, indem es als
Nebenlicht in unser Auge fällt und dieses blendet. Man
muss desshalb zu feinen Spectralbeobachtungen ein dunkles
der wenigstens halbdunkles Zimmer anwenden.

§ 25. Das Vergleichungsprisma. Setzt man vor den Spalt eines Spectroskops einen kleinen Spiegel oder ein

34 Cap. II. Spectralapparate von Bunsen und Kirchhoff.



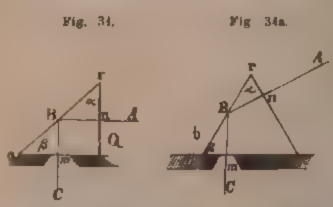
spiegelndes Prisma a b, so dass es die Hälfte des Spalte m n zudeckt (Fig 33), so kann man Jen Spalt durch zweierlei Licht erleuchten einerseits durch direct in der Richtung des Rohrs auffallendes, andererseits

durch von dem Spiegelprisms (s. p. 7) reflectirtes.*)

Man sieht daher zwei Spectren über einander und sind diese von derselben Lichtart, so fallen die von beiden entworfenen Linien absolut genau zusammen, d. h. die Linien des einen Spectrums liegen genau in der Verlängerung der Linien des andern. Diese Thatsache gestattet die genaueste Identificirung von Spectrallinien.

Vermuthet man z. B., dass die helle Linie irgend einer Flamme durch Lithium hervorgebracht sei, so braucht man

*) Es ist leicht zu beweisen, dass beim Durchgauge der Strahlen durch ein spiegelndes Prisma wie Fig 14 a. u. b keine Farbenzerstreuung eintritt, falls des Prisma ein gleichschenkliches ist d. h. .: a — . . p. Der Strahl tritt bei n ein, wird unter irgend einem beliebigen Winkel gebrochen und dispergirt. Er fällt auf die spiegelnde Fläche bei B. Einfalls- und Reflectionswinkel bei B sind gleich, die beiden Winkel p und a nach der Voraus-



demnach die beiden Drei
ecke Brnund Bon
ähnlich, also der Auffallswinkel im Glase mad
dem Brechungswinkel in
Glase bei n. Demnach
werden auch die Austrittswinkel bei m der
Einfallswinkeln bei n
gleich sein und da letzter
(weisses Licht voraus
gesetzt) für alle Farbei
gleich sind, so werder

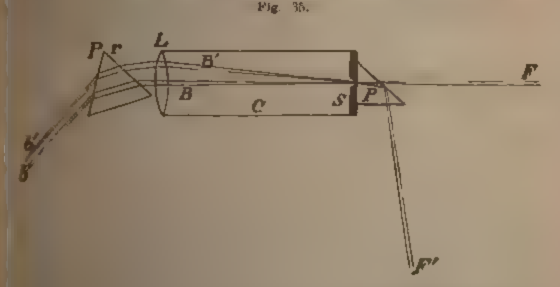
auch alle Farben parallel austreten u. sich wieder zu Weise vermischen Es ist aus der Figur klar, dass die Mitte des Spalts de Mitte der reflectirenden Seite gegenüberstehen muss. Diese Rege findet man nicht bei allen Apparaten erfüllt und dann ist die Spiegelung mangelhaft.

nur künstlich eine Lithiumstamme zu erzeugen und eo aufstellen, dass ihr Licht durch das Vergleichungsprisma reflectirt, auf den Spalt fällt, und man wird sofort erkennen, ob die wirkliche Lithiumlinie mit der fraglichen zusammenfallt oder nicht. Hier ist män also von einer variablen Scala und von der variablen Prismenbrechung ganz unabhängig. Irribumer sind bei richtiger Aufstellung ausgeschlossen.

Um diese Versuche austellen zu können, bedarf man zweier Flammen F und f Fig. 27 u. 32. Die richtige Stellung dieser Flammen findet man leicht, wenn man ins Fernrohr sieht und die Flammen hin und her rückt, bis man die stets vorhandene Natronlinie am heilsten sieht.

Zuweilen sicht man, wenn der Spalt durch das Spiegelprisma nuttelst seitlich stehender Flamme erleuchtet ist, die
Limen dieser Flamme auch in den andern Theil des Gesichtsfelds hinüberragen Solches stört sehr beim Beobachten. Die
Erscheinung ruhrt von den spiegelnden Spalträndern her, die
von der seitlichen Flamme erleuchtet sind. Um sie zu vermeiden,
schützt man den obern Spalt Fig. 33 vor den Strahlen der seitlichen Flamme durch einen kleinen in der Figur sichtbaren Schirm.

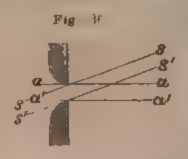
§ 26. Fehler durch falsche Stellung der Vergleichsnamme und des Spalts. Zuweilen stimmen identische Linien.



(z. B. Na · Linie) direct und durch Vergleichsprisma gesehen, nicht mit einander überein. Dieses ist der Fall, wenn der Spalt nicht völlig scharf eingestellt ist und wenn die Strahlen durch das Spiegelprisma nicht genau in

der Richtung der Axe gespiegelt werden

Fig 35 stellt diesen Fall dar. Der schmale Lichtquell F. welcher genau in der Axenrichtung des Collimators C mit dem Spalt S steht, sendet ein axiales Strahlenbundel B auf die Collimatorlinse L. das auch parallel der Axe austritt. Die seitlich stehende Lichtquelle F' hefert dagegen durch Reflex im Vergleichsprisma P das Strahlenbundel B', welches auf den stärker brechenden Rand der Linse fällt und schliesslich als Parallelbündel b' austritt, welches gegen b etwas geneigt ist. Denkt man sich die Lichtquellen F und F' homogen, z. B. Gelb, so werden die gelben aus dem Prisma tretenden Parallelbündel b und b' ebenfalls gegen einander geneigt sein. In Folge dessen fallen auch ihre Bilder im Fernrohr nicht zusammen, obgleich die Strahlen gleiche Brechbarkeit Aehnliches findet statt bei unvollkommnem Spatt. Ist dieser nicht scharf-, sondern rundkantig Fig. 36, so wird der mittlere Theil, an welchem die axialen Strallen a a tangiren,



vielleicht im Focus sein, aber nicht die andern Theile, in welehen die schiefen Strahlen tangiren. Bei solchen Spalten konnen ferner Spiegelungen von schief auffallenden Strahlen eintreten, die ganz abnorme Erscheinungen hervorbringen.

§ 27. Das Sonnenspectrum als Vergleichungsmittel. Statt einer Vergleichungsflammie kann man sich auch eines Spectrums als Vergleichungsmittel bedienen; das beste ist das Sonnenspectrum, da Sonnenlicht überall zur Disposition ist, nicht blos im directen Licht der Sonne, sondern auch im reflectirten diffusen Tageslicht und viele charakteristische Linien cuthalt. Man wirft das Licht mittelst eines passend aufgestellten Spiegels durch das Vergleichungsprisma in das Spaltrohr und kann alsdann die Lage der Linien gewisser Flammen dadurch angeben, dass man sagt, mit welchen Linien oder Liniengruppen des Sonnenspectrums sie zusammenfallen.

Man bedient sich dazu der Kirchhoff sehen Tafel des Sonnenspectrums, welche eine Abbildung eines durch vier Prismen erzeugten Spectrums von zusammen 2¹, Meter Länge enthalten Es kostet einige Uebung, um aus den kleineren Spectralbildern gewöhnlicher Apparate sofort die betreffende Liniengruppe in den Kirchhoffschen Tafeln recognosciren zu konnen. Man muss sich gleichsam erst auf die Linien einlesen. Die Tafeln enthalten einen Manssstab und diesen benützt man zur Linienbezeichnung Es ist aber dieses Mittel nicht sehr bequem für denjenigen, welcher nur mit kleinen Spectralapparaten arbeitet Besser ist für kleinere Spectren eine kleinere Spectralkarte, wie sie Fraunhofer und später Willigen u. H. C. Vogel gezeichnet haben (s. Tafel 1).

Fraunhofer hat 1814 die Lage von 576 Spectradinien durch Messung bestimmt. Die wichtigsten offenbaren sich ochen auf den ersten Blick ins Spectrum und lassen sich unter den verschiedensten Brechungsverhältnissen leicht wieder finden.

Statt durch die Kirchhoffschen Tafeln pflegt man bei weniger feinen Messungen irgend eine Stelle des Spectrums nach Stockes dadurch zu bezeichnen, dass man die Entfernung zwischen den beiden Hauptlinien, zwischen denen die betreffende Stelle liegt, in 10 oder 100 Theile theilt und die Zahl solcher Theile angibt, um welche die betreffende Stelle von einer der beiden Linien abliegt.

D 27 E heisst z. B. die Stelle, die um 27 des Ab-

entfernt ist. Bemerkt muss hier werden, dass man die Linie A selbet im Sonnenlicht um Mittag nur schwer wahrnimmt, weil das grelle gelbe Licht das Auge blendet und das zerstreute Licht die Reinheit des Spectrums trübt. Abends erkennt man A leichter. Im blanen Himmelslicht erkennt man nur das Spectrum von B bis h (s. Fig. 31 p. 27).

§ 27a. Der Keilspalt. Je enger man den Spalt eines Spectroskops macht, desto feiner, aber auch desto lichtschwächer werden die Linien. Einerseits ist es nun von Vortheil, einen weiteren Spalt anzuwenden, um auch die lichtschwachen Linien bequem sehen zu können; anderseits ist ein feiner Spalt öfter nöthig zur

Beobachtung, weil bei bretterem Spalt manche dicht bei einander stehenden Linien leicht in einunder fliessen. Man muss
daher den Spalt eines Spectroskops bald enger bald weiter
machen. Diese Veränderung erspart man sich, wenn man
einen Spalt nimmt, der auf der einen Seite eng, auf der
andern weit ist. Man sieht dann auf der weiten Seite die
Linien hell, auf der engen scharf und hat somit beide Vortheile des engen und weiten Spalts vereinigt. Der "Keilspalt",
welcher zuerst vom Autor für den vorliegenden Zweck angewendet wurde, bedarf keiner Schraube zum Stellen. Es genägt, ihn zuweilen scheerenartig aufzuklappen und zu reinigen.
Die bequemste Weite ist 1,4 Millimeter Steigung auf 1 (ent.
Länge.

Der einfache Spalt wie der Keilspalt verlaugen eine gewisse sorgfältige Behandlung. Man darf die Flamme nicht zu nahe bringen, weil die in dieselben gebrachten Stoffe oftspritzen und den Spalt verunreinigen. Er muss ferner staubfrei gehalten werden. Feine Körper, die in den Spalt gewathen, veraulaesen die langen Horizontallinien, die das ganze

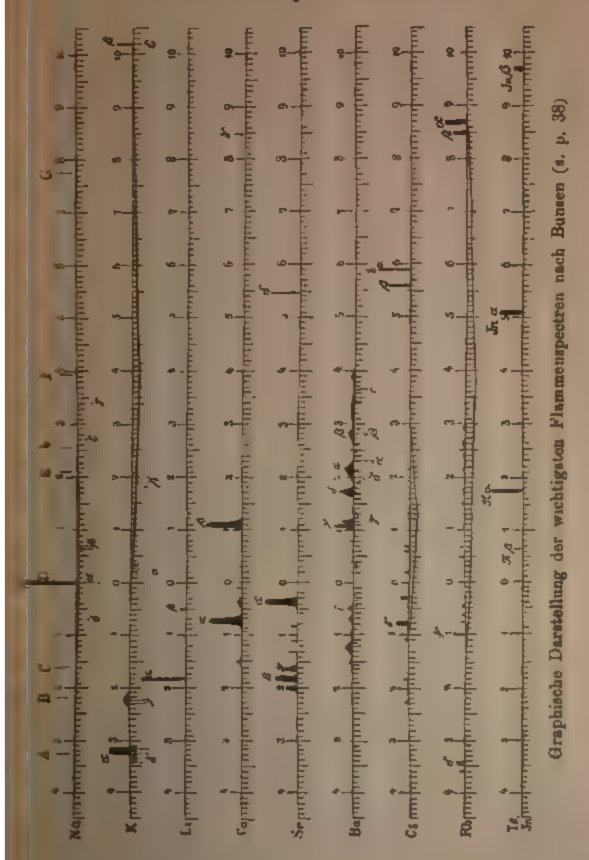
Spectrum bei feinem Spalt durchziehen.

§ 28. Das Aufschreiben von Spectralbeobachtungen.
Bunsen hat eine sehr einfache graphische Darstellung der Spectren verschiedener Metalle eingeführt, die um so mehr zu empfehlen ist, als die so erhaltenen Zeichnungen der Spectren viel richtiger und lehrreicher sind als die durch die Fehler des Farbendrucks oft ganz unrichtigen Spectraltafela, welche namentlich von der relativen Helligkeit und der Farbei

der Linien meist ein ganz falsches Bild geben,

Man construirt einen Millimetermaasstab auf Papier, oder besser eine Reihe solcher über einander und trägt die Lage der Linien ein, indem man die Natronlinie unt der festen Spaltseite vorher auf 50 oder 100 einstellt. Die Linien macht man so breit, als sie thatsächlich erscheinen und um so höher, je lichtstärker sie sind. So ist in der Tafel p. 39 die Natronlinie (erste Scala) als die hellste auch am höchsten gezogen, die Kalilinie α (zweite Scala), weil dunkler, auch niedriger, aber breiter, wie sie auch in Natur erscheint. Scharte Linien erhalten einen senkrechten Abfall, unscharfe, d. h. an beiden Rändern verwaschene, z. B. Ca α und β.

Fig. 37.



Continuirliche Spectren, welche gleichzeitig erscheinen, drückt man durch eine Curve unter der Horizontalen aus, deren Höhe der Intensität des Spectrums entspricht [siehe die Scala für K. Cs. Rb. p 39].

§ 29. Vergleichung verschiedener Scalen. Wie sehon früher bemerkt (s. p. 32) sind die Scalen der verschiedenen Spectroskope ungleich, desshalb können dieselben Linien, m verschiedenen Spectroskopen gesehen, nicht auf dieselbe Zahlfallen.

So z. B. fällt, wenn man Na auf 50 stellt.

Kα Lia F. 3 bei Bunsens Apparat auf 17 31,5 50 67 104 154 bei Schmidt und Hänsch s 15 30,5 50 69 110 185 Spectroskop auf

Wenn man von Na als OPunkt ausgeht, so steht Kabei Bunsen um 33, bei Schmidt um 35 Theilstriche von Naab. Kß ebenso um 102 resp. 135. Schmidt und Hansch scheilstriche sind demnach etwas kleiner oder die Dispersion bei ihm ein wenig grösser. Dabei aber wird das violette Licht bei Sch. offenbar starker abgelenkt, denn bei Bunsen steht Kß dreimal soweit von Na ab als Ka, bei Hänsch dagegen fast viermal. Wir haben es demnach auch hier mit einer wesentlich andern Glassorte zu thun.

Die Linienablesungen verschiedener Scalen kann man daher nicht direct mit einander vergleichen Indirect geschieht dieses nach Bunsen am besten folgendermaassen. Man trägt sich die oben von Bunsen gegebenen Linien in der von Bunsen gegebenen Entfernung auf, schreibt aber an jede die in dem neuen Apparat gesehenen Zahlen, dann theilt man den Zwischenraum zwischen Kα und Liα in so viel Theile, als in dem neuen Spectralapparat (dessen Scala man eben mit Bunsen vergleichen will) zwischen beiden Linien liegen (also 15½, Theile bei unserem Apparat von S. & H.), ebenso theilt man die Entfernung zwischen Liα und Na nach Maassgabe der Theilstriche des neuen Apparats. Dasselbe macht man zwischen Tlα und Srő, zwischen Srő und Rbα u. s. f., so erhält man einen ungleich getheilten Maassstab, der, wenn man

ihn gegen eine Spectrumzeichnung, z. B. die des Ca. p. 39 legt, die Lage aller Linien dieses Elements für den neuen Apparat genau angibt.

Will man sich diese Mühe nicht machen, so kann man sich durch Rechnung helfen. Aus obiger Tabelle geht z. B. hervor, dass zwischen Tl und Sr & 37 Striche Bunsen = 41 Striche Hänsch sind, d. i. 1 Strich Bunsen für dieses Feld — 142: nach Hänsch. Hat man demnach in dem Raum zwischen Tl und Sr & eine Linie bei Bunsen z. B. auf 76 beobachtet, d. i. 9 Theilstriche Bunsen von Tl, so muss diese bei Hänsch s Apparat auf 9 × 1432. d. h. auf 10 von Tl abstehen, also auf 79. In gleicher Weise erfährt man die Lage aller andern Linien durch Rechnung und kann darnach eine Spectraltafel nach Bunsen s Vorlage umzeichnen.

Hierbei ist aber zu beachten, dass die zu vergleichenden Werthe der beiden Scalen in den verschiedenen Farbenfeldern variiren. Zwischen Tl und Srö ist 1 Strich Bunsen 1⁴/87 Hansch, zwischen Na und Tl aber sind 17 Bunsen == 19 Hansch, also 1 Bunsen == 1⁹/19. Für Roth gelten wieder andere Werthe.

Das bequemste Vergleichungsmittel zwischen verschiedenen Spectralapparaten bieten die Hauptsonnenlinien, die man sofort erkennt, wenn man mit Hilfe eines Spiegels Himmelslicht auf den Spalt wirft. Die Sonnenlinien in des Verfassers Apparat von Schmidt und Hänsch befinden sich, wenn man Natronlinie auf 70 stellt, auf folgenden Zahlen:

Die Doppeizahlen geben die Grenzen für die breiteren oder die Doppellinien an.

Lecoc mucht darauf aufmerksam, dass Linien, die stark un der Seite des Gesichtsfeldes liegen (im Roth und Violett) sich besser messen, wenn man sie durch Drehung des Fernrohrs mehr in die Mitte des Gesichtsfeldes bringt, so dass der Abstand zweier zu messenden Linien von der Mitte des Gesichtefeldes etwa derselbe ist. L. empfiehlt einen Faden

Cap. II. Spectralapparate von Bunsen und Kirchhoff.

im Ocular des Fernrohrs zur genaueren Positionsbestimmung und misst nicht den Rand einer Linie, sondern die Mitte,

Die Ungleichheit der Scalen der verschiedenen Spectralapparate erschwert natürlich den Vergleich der verschiedenen Beobachtungen. Ein anderer Uebelstand ist die Willkür in Benennung des Ausgangspunkts der Scala. Um wenigstens in diesem Punkte einige Ordnung anzubahnen, ist in diesem Buche in allen Scalen, wo nicht das Gegentheil gesagt ist, die Natronlinse mit O bezeichnet und werden die Theilstriche nach Violett hin mit +, die nach Roth hin mit markirt.

§ 80. Berechnung der Dispersion. Nehmen wir ein Prams von massig brechendem Winkel als gegeben an, so ist nach p. 13 the Ablenkung D = (n-1) a, diese wird demnach nach dem Brechungsindex verschieden sein.

Für Roth sei der Brechungsindex nr., für Violett nv., dang

ist entaprechend für Roth:

$$D^p = (\mathbf{n}^p - 1) a$$

und für Violett

 $Dr = (n^{v} - 1) a.$

Beide Werthe bedeuten Winkel oder Bögen, zieht man vom Winkel D' den Winkel D' ab, so erhalt man den Winkel, den die rothen und violetten Strahlen mit einander bilden, d. i.

Dv Dr - (nv - nr) a.

Man nemut diese Winkel die totale Dispersion. Setzt man die Werthe der Brechungsindices der zwischenliegenden blauen, grünen oder gelben Strahlen ein: nb ng: ng, so erhält man z. B. m

$$D^b = Dgr = (n^b - ngr) \alpha$$

die sogenannte partielle Dispersion zwischen Blau und Grün.

Aus der totalen Dispersion bestimmt sich die Länge des erhaltenen Spectrums Denn die Strahlen gleicher Brechbarkeit fallen wie in Fig. 25 p 22 III als parallele Bündel auf die Linee B hinter dem Prisms und bilden nach der Brechung Strahlenkegel, deren Axen den Strahlenbundeln parallel ist und deren Spitzen in der Entfernung der Brennweite p liegen.

lst nun der Winkel, welchen die Bündel v und r mit einunder bilden

 $= (\mathbf{n}^{\mathbf{v}} - \mathbf{n}^{\mathbf{r}}) a$

so ist die Länge L des Spectrums entsprechend R V in Figur 26 bei der Brennweite p

$$L = 2 \operatorname{ptg} \left((n^{\mathbf{v}} - n^{\mathbf{v}}) \frac{u}{2} \right)$$

oder da für kleine Winkel die Tangente dem Winkel proportional ist,

L = p (n^v n^r) a. Für Crownglas ist z. B n^v - n^r = 0,021.

Ist demnach die Brennweite des Fernrohrs = 30 Cent., der Winkel des Prismas - 20°, so ist

 $(n^{*} - n^{*}) = 0.42^{\circ}$, also $(n^{*} - 30) = 0.42^{\circ}$, also $(n^{*} - 30) = 2.7$ Cent.

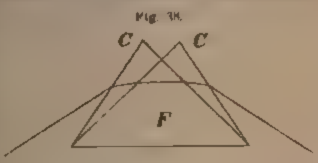
Aus dem Vorliegenden geht hervor, dass die Länge des Spectruma der totalen Dispersion proportional ist,

Die totale Dispersion betragt

für Fintglas Crownglas -0,0407, Wasser U.0138.

Rutherford hat § 81. Prismenkörper mit Ablenkung. einen Prismenkörper construirt, der sich durch besonders starke Dispersion bei nur theilweiser gehobener Ablenkung auszeichnet. Er besteht aus einem Flintglasprisma von 90 ° Brechungewinkel (s. Fig. 35). Passirt ein Lichtstrahl dieses Prisma

symmetrisch, so würde ein Austritt desselben namöglich sein, da der Brechungswinkel im Glase 45°, d. i. grösser, als der Grenzwinkel (37°, 40') ist (s p. 7). Der Ein und Austritt eines solchen symme-



trisch durchgebenden Strahls wird nun dadurch ermöglicht, dass mun zwei Prismen von Crownglas in verkehrter Lage aufkittet, deren brechender Winkel etwa 15° ist. Der symmetrisch durchgehende Lichtstrahl tritt dann in wenig veranderter Richtung in das Crownglas und trifft hier mit einem nahe um 15° verminderten, noch unter dem Grenzwinkel bleibenden Eintallswinkel die Austrittsfläche Die Dispersion wird natürlich durch die umgekehrte Lage der beiden Hilfsprismen vermindert, ist aber dennoch erheblich bedeutender als bei einem einfachen Prisma von 60°.

§ 82. Apparate zur Erhaltung des Minimums der Ablenkung. Bei gewöhnlichen Spectralapparaten ist das Minimum der Ablenkung durch die feste Lage des Collimators zum Prisma eingehalten. Nun gilt dieses Minimum theoretisch pur für einen Strahl bestimmter Brechbarkeit, nämlich für

denjenigen, welcher das Prisma symmetrisch passirt, aber nicht für seine Nachbarstrahlen. Um jedoch auch diese im Minimum der Ablenkung beobachten zu können, hat man Vorrichtungen construirt, durch welche bei Drehung des Fernrohrs auch das Prisma etwas gedreht und dadurch in die Stellung gebracht wird, welche andren Strahlen, welche die Mitte des Gesichtsfeldes einnehmen, den Durchgang im Minimum der Ablenkung erlaubt.

Die Vorrichtungen sind der Art, dass durch einen am Fernrohr befindlichen Arm das Prisma etwas gedreht wird, wenn das Fernrohr auf die rothen oder andersfarbigen Strahlen centrisch eingestellt wird.

Solche Einrichtung zeigt der für chemische Zwecke nurselten nöthige grosse Spectralapparat mit 4 Rutherford Prismen, der eine Dispersion A.H von 44° liefert (siehe den Grundriss in beistehender Figur 40). C ist das Collimator. F das Fernrohr. Das letztere sitzt an einem um H drehbarem Arm n', welcher ein Bogenstück x trägt. Dieses lowegt ein Gestänge h¹-b⁵, welches die Prismen tragt.

Dreht sich das Fernrohr um H, so dreht sich der Prismensatz mit und zwar in der Art, dass der im Mittelpunkt des-Gesichtsfeldes liegende Strahl immer im Minimum der Ablenkung durchgeht. L Li sind Lupen zur Ablesung der Kreistheilung.

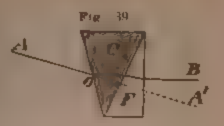
Die Apparate zur quantitativen Spectralanalyse besprechen wir in dem betreffenden Capitel.

c. Geradlinige Spectralapparate.

\$ 88. Achromasie. Die totale Dispersion ist, wie au den Zahlen p. 43 ersichtlich ist, bei Flintglas mehr als doppelt of gross als bei Crownglas. Schleift man daher 2 Prismen aus Crownglas und Flintglas, welche beide die Linie E um gleich viel ablenken, so wird das Spectrum des Flintglases nahe doppelt so gross erscheinen, als das des Crownglases Construirt man aber ein Flintglasprisma, welches ein gleich grosses Spectrum befort wie ein gegebenes Crownglasprisma, so wird die Ablenkung des so erhaltenen Flintglasprismas bei gleicher Farbenzerstreuung ein geringere sein.

Legt man zwei solcher Prismen in verkehrter Lage auf ein

ander, so werden die Strahlen durch das zweite Prisma nach der entgegengesetzten Richtung in abgelenkt, die durch das erste Prisma bewirkte Farbenzerstreuung wird durch die gleich starke des zweiten Prismas aufgehoben, die Ablenkung dagegen, welche, wie ausdrucklich bemerkt, bei dem zweiten Prisma geringer ist,





beiden Ablenkungen ist. Wir besitzen deninach ein Mittel, die Farbenzerstreuung eines Prismas durch Combination mit einem Prisma anderer Dispersion aufzuheben, und solches Doppelprisma ohne Farbenzerstreuung nennt man ein ach romatisches Prisma.

demnach

Die Ablenkung des rothen Strables ist, wenn n. sein Brechungsindex, = (nº - 1) a, die des violetten, wenn n° sein Brechungsindex, - (nº - 1) a, die totale Dispersion ist also die Different beider Grössen, - (nº - nº) a; sie ist daher dem brechenden Winkel des Prismas ebenfalls proportional. Für ein Flintglasprisma wurde, wenn wir die betreffenden Brechungsindices mit n' und n'e bezeichnen, die Ablenkung bei gleichem Winkel sem n'e a'. Verlangt man nun em Flintglasprisma, weicher ein gleich langes Spectrum liefert, wie ein Crownglasprisms, so ergiebt sich dieses aus der Gleichung, wenn a' der brechende Winkel des Finntglasprismas ist,

 $(\mathbf{n}^{r_{\mathbf{v}}} - \mathbf{n}^{r_{\mathbf{v}}}) a^{r_{\mathbf{v}}} = (\mathbf{n}^{\mathbf{v}}$ n+) a, $\mathbf{a}' = \frac{1}{1} \mathbf{n}'' - \mathbf{n}^{\mathsf{T}}, \ \alpha,$

Für die oben gegebenen Glassorten ist n' = 0,465 . a. Nehmen wir $a = 20^{\circ}$, so ist $a' = 9_{e}$. Die Ablenkung det mittleren Strahles E berechnet sich dann:

(n'sr - 1) 9,7 = 0,642 . 9,70 - 6,220 (nsr 1) 20 - 0,682 . 20 - 10,660. Beide Prismen C und F Fig. 39 s v. S. in entgegengesetzter und

Lage combinirt, werden eine Ablenkung = 10,50° 6,42° erzeugen = 4,44° - 4° 26'

Eine absolute Farblosigkeit kann dadurch freiheh micht erreicht werden. Aus Tabelle pag 28 geht bervor, dass die Different der Brechungsexponenten für die Linien B und C im Flintglas in mal so gross ist wie im Crownglas, die Differenz der Brechung für G und H aber beim Flintglas 2.10 mal so gross, als beim Crownglas Die Folge davon ist, dass bei zwei gleich langen Crown- und Flintglasspectren der violette Theil der Flintglasprismen diesen Zahlen entsprechend langer ist, als beim Crownglas, und daher ist auch keine absolute Authebung der Farberzerstreuung moglich. Legt man daher ein Crown- und Flintglaspriama, die beide gleich lange Spectren geben, verkehrt zusammen. so decken sich genau genommen nur die Farben Roth und Violett weniger vollkommen aber das tielb und Indigo

§ 34. Prismensysteme oline Ablenkung (a vision directe). Bei den luer berechneten achromatischen Prismen ist die Diapersion aufgehoben und die Ablenkung geblieben. Nun kann man aber auch Prismen construiren, wo die Ablenkung aufgehoben und die Dispersion geblieben ist.

Man kann zwei Prismen aus Crown- und Flintglas coustruiren, welche die Linie E um gleichviel ablenken.

Da die Ablenkung für den grunen Strahl bei beiden Prisme gleich sein soll, gestalten sich die Formeln wie folgt:

$$\begin{array}{cccc} (n^{\text{igr}} \leftarrow 1) & \alpha' & (n^{\text{gr}} \leftarrow 1) & \alpha \\ & \alpha & (n^{\text{igr}} \leftarrow 1) \\ & \alpha' & (n^{\text{gr}} & 1) \end{array}$$

Die Winkel der Prismen müssen sich also verhalten umgekehrt wie die um 1 verminderten Brechungsexponenten Ist der Winkel 200 für Crownglas, n 1.548, u' = 1.648, 80 ist a' - 1048 für Flintglas. Die totale Dispersion des Crownglasprismas ist dann 0,414°, die des Flintglasprismas 0,718°. Die Differenz 0,304° -18.24' ist die Dispersion der Combination beider Prismen,

Mit grösseren Prismen erzielt man beträchtlich starkere Dispersionen, so hefert ein Flintglasprisma von 52° ein etwa doppelt so langes Specrum als ein Crownglasprisma von 60°. Beide Prismen in der Stellung von Fig 17 combinirt, entwerfen dann ein Spectrum von derselben Lange als wenn das Crownglasprisma allein be-nutzt würde und dieses Spectrum liegt in der Richtung des ein-

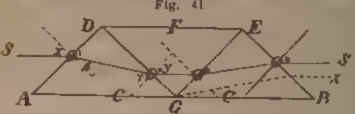
fallenden Strahlenbundels A.

Wenn von beiden Prismen das Flintglasprisma ein fast doppelt so langes Spectrum als das Crownglasprisma liefert und man zwei solcher Prismen auf einander legt, so wird die Ablenkung für Grun des einen durch die Ablenkung des andern aufgehoben, aber die Dispersion bleibt, sie wird nur durch die Brechung nach entgegengesetzter Richtung etwa um die Hälfte reducirt. Dann erhalt man eine Prismencombination, durch welche das Spectrum in der Richtung gesehen wird, wo sich der leuchtende Gegenstand wirklich befindet, während beim einfachen Prisma der Gegenstand nach der brechenden Kante hin verrückt erscheint. Dieser Umstand ist öfter storend, wenn es sich um Beobachtung entfernter leuchtender Objecte handelt, wie Sterne, Leuchtfeuer etc. Es dauert eine ziemliche Zeit, ehe man das Collimatorrohr richtig auf diese gerichtet hat, während bei einem solchen Prismenkörper, der das Spectrum in gleicher Richtung mit der Gesichtslinie zeigt, das Richten sehr leicht ist,

Man hat desshalb statt der geknickten Spectralapparate geradlinige construirt, von den Franzosen "Spectroscope a viston directe" genannt. Das erste Prismensystem der Art berechnete Amici; zur Verstärkung der Dispersion nahm er edoch nicht 2, soudern 3 Prismen, das mittlere Flintglas, die beiden andern Crownglas

Man pflegt solche Prismensysteme von möglichst grossem brechendem Winkel zu nehmen und combinirt bei den modernen Prismensystemen meist Prismen von nahe 90° mit einander. So sind in Fig. 41 zwei Prismen von Crownglas C mit einem Flintglasprisma F, in Fig. 42 drei Prismen von Crownglas nit swei Flintglasprismen combinirt.

Man construirt die Prismenkörper so, dass der parallel der Grundfläche AB eintretende Strahl SO nach der Brechung im ersten Prisma Fig 40 das mittlere symmetrisch d. h. hier parallel der ursprunglichen Richtung durchlauft. Wenn dieses der Fall ist, so sind die Winkel, welche der Strahl mit den Einfallslothen im Flintglas bei O" und O" bildet, gleich; demnach ist auch die Brechung in dem dritten Prisma vollkommen analog der in dem



ersten, der Austrittswinkel bei O 1 1st gleich dem Eintrittswinkel bei O1.

Danun das Einfallsloth bei X parallelDG und der Strahl SO

parallel A G und der Winkel D A G 45° ist, so ist auch der Einfallswinkel x - 45°, ebenso ist der Winkel y bei o'' 45°.

Zwischen den Einfalls- und Brechungswinkeln bei o' und o'' gelten, wenn n' der Brechungsindex im Flintglas, n der für Crownglas ist, dann die Gleichungen

$$sin y = \sqrt{\frac{1}{2}}; sin , \frac{n}{n} sin y = \frac{n}{n}, \sqrt{\frac{1}{2}}$$

$$+ \beta = 90^{\circ}, also cos \beta = sin y$$

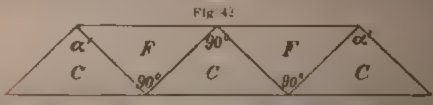
$$sin \beta = \sqrt{1 - cos^{2}} / z \sqrt{1 - \frac{n^{2}}{2n^{2}}}$$

$$sin \beta = \frac{sin x}{n} = \frac{1}{n} \sqrt{\frac{1}{2}}$$

$$\frac{1}{n} \sqrt{\frac{1}{2}} = \sqrt{1 - \frac{n^{2}}{2n^{2}}}, also \frac{1}{2n^{2}} = \frac{2n^{2} - n^{2}}{2n^{2}}$$

$$n_{1}^{2} = 2n^{2} - 1; n_{2} = \sqrt{2n^{2}}$$

Diese Gleichung gibt den Brechungsindex n' für Grun oder telb det für den Prismenkorper zu wählenden Flintglases, wenn der Brechungsindex des Crownglases in gegeben ist. Man wählt demnach unter verschiedenen Flintglassorten das passendste aus. Die Berechnung ergibt für n = 1.53 für n, der Werth 191. Flintglas von solchem Brechungsindex existirt in der That. Der Körper wird aber auch mit Flintglas geringerer Brechkraft ausführbar, wenn man die brechenden



Winkel der beiden Crownglasprismen Fig. 41 statt 90° nur 55° nimmt. Für eine Combination von 5 Prismen wie Fig 42 sin edoch annahernd rechtwinklige Prismen zuläsig.

Welche Manuigfaltigkeit an den Prismenkörpern je nach dem verschiedenen Brechungsindex der Gläser möglich ist, zeigen folgende Beispiele aus der Praxis, herruhrend von den Optikern Schmidt und Hansch

1. Flintglas für D Fraunhofer = 1,578
Crownglas , , = 1,512 sind erlaubt

folgende Körper, wo a den brechenden Winkel des Flint- und n' den brechenden Winkel des Crownprismas bedeutet und D die Dis-Lersion zwischen D und F Fraunhofer

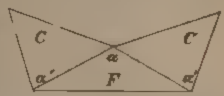
σ	rt*		D	Fig. 43,
65 B	360 48	_	124	7.6.
70 -	39 , 44		14'	ax p /cx
75	-42° , 41°		16'	/ C ~/ C
80 -	45 . 41		18*	7 - 12 -
.95	48 . 44		18'	

2. Flintglas für D Fraunhofer = 1,720 und Crownglas , , , = 1,515

90 69.° 18,4′ 105 85° 35 6

Der letztgedachte Fall führt zu Prismenkörpern folgenden Querschnitts, die sich durch sehr Fig 44. starke Dispersion bei grosser Hellig-

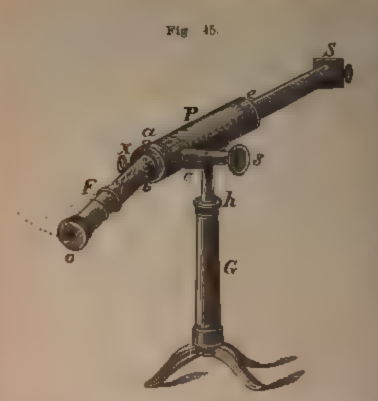
Mit denselben Flintgläsern lassen sich Funfprismenkörper fertigen, wo der Mittelwinkel 90, die aussern Winkel a' 91° 40 sind.



Fur alle diese Constructionen geht D Licht un-

Die Totaldispersion der Prismenkorper ist natürlich sehr verschieden. Korper von 5 Prismen geben eine Totaldispersion von B bis H 6° bis 7° d h. nahezu doppelt so viel als ein Flintglasprisma von 60°.

\$ 35. Geradsichtiges Spectroskop. Beifolgende Figur zeigt ein gerades Spectroskop (a vision directe) mit Stativ usch Janssen. S ist der Spalt; bei e sitzt die Collimatorlinse, in P ier Frismenkerper. F ist das Fernrohr.



Es ist selbetverständlich, dasz
bei solchen geraden
Spectroskopen nur
Strahlen einer
Farbe in der Hauptaxe des Instrumente
austreten können,
die andern, namentlich die violetten
und rothen bilden
einen merklichen
Winkel mit der Axe
des Instruments.

Das Fernrohr hat in der Regel ein zu schmales Gesichtsfeld, um

alle diese Strahlen auf einmal übersehen zu können. Man muss daher, um das ganze Spectrum durchmustern zu konnen, das Fernrohr bewegen konnen. Solches geschieht mittelst Schraube x. Der Drehpunkt liegt in a Fig. 45.

Dr. Zenker u.A. haben Prismenkörper mit Flüssigkeitsprismen construirt. Dieselben leiden an dem Uebelstands; dass Temperaturänderung die Homogenität der Masse und

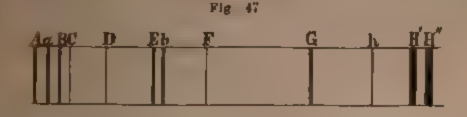
damit die Schärse der Linien stark beeinflussen,

Für viete Falle bedarf man des Fernrohrs gar nicht. Man kann es ganz abnehmen und sieht dann mit dem Auge das ganze subjective Bild des Spectrums. Auf Sehen in die Ferne geübte Augen erkennen dann leicht alle Limen, Kurtsichtige müssen den Spalt weiter einschieben, um dasselbe beobachten zu konnen.

§ 86. Das Taschenspectroskop. Durch Weglassen de Fernrohrs wird das Instrument bedeutend kurzer und einfnobe und dadurch ist es möglich, es zu einem Taschenspectroskof zu reduciren, wie es zuerst Browning in London construirte Das 10 Cent. lange Instrument ist in Fig. 46 in seiner in neren Einrichtung dargestellt.

Bei s ist der Spalt, der durch Drehung des runden Kopfe





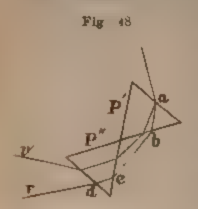
enger oder weiter gestellt werden kann. C ist die Collimatorlinse. P der Prismenkörper und O eine Oeffnung fürs Auge. Der Spalt s mit dem ansitzenden Rohr lässt sich ausziehen und zusammenschieben und dadurch erlaubt er die Einstellung für jedes Auge.

Um die scharfe Einstellung zu finden, macht man den Spalt durch Drehung der runden Spaltplatte eng, richtet das Instrument auf den Himmel und zieht das Rohr O aus, bis man die Linien E und b im Grün am schärfsten sieht (siehe das Sonnenspeetram Fig. 47). Ein runder Deckel dient beim Transport zum Schutz des Spalts. Die Länge des Sonnenspectrums im Browning'schen Taschenspectroskop entspricht der obigen Darstellung des Spectrums. Im Spectrum des blauen Himmelslichtes, welches man bei Absorptionsanalysen gewöhnlich benutzt, erkennt man nur den Theil von Bim Roth bis jenseits Gnahe dem Violett.

Diese Taschonspectroskope empfehlen sich nicht blos für Spectralbeobachtungen optischer Erscheinungen in der Atmosphäre, sondern auch für hüttenmannische Untersuchungen von Gichtfeuern, für den Besemerprocess etc. Sie haben manche Vorzuge selbst für den Gebrauch im Laboratorium vor dem gewohnlichen oben beschriebenem Bunsen sehen Apparat; namentlich für Absorptionsbeobachtungen wegen ihrer grösseren Lichtstärke (s. unten p 52).

In Folge der grüntich gelblichen Farbe mancher bei

den geradhuigen Spectroskopen angewandten Flintglaser absorbiren diese einen Theil des violetten und blauen Lichts, so dass die blaue Seite des Spectrums in diesen mitunter weniger hell erscheint als in den gewöhnlichen Spectroskopen. Die violette Kalilinie ist dann darin schwerer wahrzunehmen. Dieses gilt namentlich für die viele Prismen zählenden. Die Instrumente von Schmidt und Haensch, welche den Korper Fig. 44 enthalten, zeigen diesen Fehler nicht



Man rühmt als einen Vorzug der geraden Spectroskope, dass ihr Prismenkörper weniger Licht durch Reflexion verloren gehen lässt, als zwei gewohnliche Prismen gieicher Dispersion

Bei zwei hinter einander gestellten Prismen (Fig. 48) geht ein Theil des Lichts durch Reflexion un der ersten Flüche a, ein zweiter Antheil durch Reflexion an der zweiten Flüche b.

ebenso viel beim Eintritt bei e und beim Austritt bei d ver-Dieser Reflexionsverlust ist um so grösser, je verschiedener die Brechungsverhältnisse in den beiden Medien (bier Luft und Glas) sind. Bei einem geraden Prismenkörper findet ein ähnlicher Reflexionsverlust nur beim Ein- und Austritt des Strahles statt. Der Reflexionsverlust Leim Uebergang von einer Glassorte in die andere ist wegen der geringen Differenz der Brechungsverhältnisse unbedeutend. Es ergibt sich aber aus Fig 41, dass Strahlen, die unterhalb x (anf der rechten Seite der Figur) einfalten, die Grundfläche des Korpers treffen und dort durch den aufgestrichenen. schwarzen Lack absorbirt werden. Somit kommt nur ein Theil des Prismenquerschnitts zur Wirkung. Ihe Grösse dieses Theils hangt von der Neigung der Vorderfläche ab. Es gibt desshalb Systeme, we gedachter Fehler auf ein Minimum reducirt ist.

§ 37. Das Universalspectroskop des Verfassers. Ine geringe Transportabilität des Bunsen sehen Apparats, die dem Ungenbten unbequeme Einstellung, die, weil es sich um die Einstellung dreier Robren handelt, etwa dreimal so viel Arbeit macht, als die Einstellung eines Mikro-

skops, ferner der Umstand, dass durch die starke Vergrösserung im Fernrohr viel an Lichtstarke verloren geht, hat Verfasser veranlasst, das Taschenspectroskop für Beobachtung von Absorptionsspectren ausschnesslich zu verwenden. Bei diesem hat man nur die Einstellung eines einzigen Rohres nothig und da die Fernrohrvergrosserung fortfallt, so erscheinen die Spectren dieses Instrumentes sehr lichtstark. Ein Uebelstand des Taschenspectroskops ist aber der Mangel einer Scala Um diesem abzuhelfen hat Verfasser am Kopf des Instruments eine Spiege vorrichtung augebracht, so dass man zwei Spectren der selben Lichtquelle mit dem Instrument unter einander liegend erhalten kann. Dus eine Spectrum dient als Scala, das andere zur Beobachtung der Absorptionen.

Fig. 49 stellt diese Vorrichtung dar. B ist eine abnehmbare Metallkappe mit einer rechteckigen Oeffaung, durch welche direct Licht auf den Spalt bei T fallt. Ausserdem einalt die Kappe noch eine seitliche Oeffaung (), durch welche das von dem im Bügel g sitzenden kleinen diehbaren Spiegel m reflectirte Licht auf das Spiegelprisma P fällt, um von diesem in den oberen Theil des Spalts geworfen zu werden. Der Spiegel in mit seinem Bugel g sitzt an einem um die Axe des Instruments drenburen Metallring X, so dass er ganz bei Seite gedreht werden kann. Der drehbare Ring D dient zur Veranderung der Spaltweite. Das Prisma P sitzt an einem

Fig. 46



kleinen Hebel h. so dass es auf Erforderniss seitwarts gebracht und der ganze Spalt frei gemacht werden kann. Zur Anwendung des Spectroskops für chemische Zwecke construirte Verfasser ein zusammenlegbares Stativ mit Hülfsvorrichtungen, welches eine vielseitige Benutzung des Instrumentes erlaubt, so dass es nicht nur zur Beobachtung von Absorptionsspectren, sondern auch von Flammenspectren, Funkenspectren und Geissler'schen Röhren dienen kann. In dieser Form ist es, construirt von Schmidt & Hansch, als "Vogels Universalinstrument" vielfach verbreitet. Das Stativ ist nachstehend in seinen verschiedenen Anwendungen abgebildet.



Fig. 49 zeigt das lastrument in Anwendung zur Beobachtung von Flammen. Das Spectroskop S ist in
eine Klemme L gespannt, die um eine horizontale Axe
drehbar ist und an dem Ringe P sitzt, der sich an der Säule C
hoch und niedrig stellen lasst.

Ein zweiter stellbarer Ring h trägt einen verschiebbaren

langen rechtwinklig gebogenen Draht d. auf den man das Glasröhrchen mit eingeschmolzenem Platindraht r steckt, welches die Probe trägt, die man in der Beobachtungsflamme A erhitzen will.



Zur Bestimmung der in der Flamme A erscheinenden Linten bedutzt man eine Vergleichungsflamme B. Man stellt diese Vergleichungsflamme so auf, dass sie gegenüber der kleinen Oeffaung O (vergl. Fig. 49) steht; den gewöhnlich vor der Oeffaung O stehenden Spiegel m dreht man zu diesem Zwecke seitwärts.

Statt einer Vergleichungsflamme kann man auch das Sonnenspectrum zur Vergleichung benutzen. Man stellt dann das Instrument so auf, dass durch die Oeffnung O Tageslicht fällt, dessen Linien eine Lagenbestimmung der Flammenlinien und daraus mit Hülfe der Bunsen schen Tafeln eine Erkennung

des sie erzeugenden Stoffes gestatten.

Fig. 51 zeigt das Instrument in Anwendung für Absorptionsanalysen. Man richtet das Spectroskop Sdirect auf den Himmel oder man wirft Himmelslicht in dasselbe mittelst eines Spiegels Q. der auf den Draht daufgesteckt ist. Die zu beobachtenden Flüssigkeiten bringt man in Reagensgläser R' und R", die durch federnde stellbare



Klemmen H' and H" gehalten werden; diese Klemmen sind an ihrer Hülse horizontal verschiebbar und durch Schrauben fixirbar.

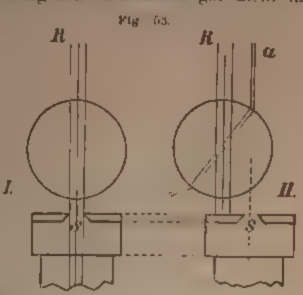
Zur richtigen Einstellung bewegt man die Klemme mit dem Rengenzglase vor dem Spalt oder dem Spiegel horizontal hin und her, bis das Spectrum in grosster Helligkeit erscheint. Solches ist der Fall, wenn die Strahlen, die in das Instrument treten diametraler Richtung durch das-Reagensglas gehen. Man sieht alsdann bei Anwendung von nur einem Glase R" Fig 51 das Absorptionsspectrum and das durch die gespiegelten Strahlen erzeugteunveranderte Spectrum der ursprünglichen Lichtquelle nebeneinander. Die Vergleichung beiderlasst senost schwachere Absorpt.onserscheinungen sehr genau er-

kennen und gestattet genaue Bestimmung der Lage der Streifen,

wenn Tageslicht angewendet wird

§ 88. Vorsichtsmassregeln beim Einstellen. Der Wasserkasten. Das richtige Einstellen der Rohren macht dem Aufänger oft Schwierigkeiten. Bedingung ist, dass die Strahlentiametral durch das Rohr geben! in den Spalt treten (Fig. 53 No. 1), dann erscheint das Spectrum am hellsten. Stellt man das Spectroskop zu weit seitwärts (Fig. 53 No. 11). 50 gelangen die diametral durchgehenden Strahlen gar nicht in

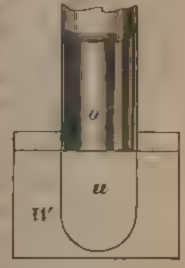
den Spalt s. sondern fallen auf die Platte und die seitwarts in der Richtung des Spectroskops liegenden Strahlen a gelangen bieht in das Instrument, sondern werden zur Seite gebrochen. Man erkennt diese Erscheinung auch ohne Spectroskop, wenn man ein Reagensglas mit Plüssigkeit gegen das Fenster betrachtet. Man sieht dann eine helle Stelle



O Fig 54 in der Mitte, wahrend rechts un? links schwarze Streifen erscheinen. Auch die Bilder von Fensterkreuzen sieht man hierbei.

Zur Beseitigung dieses Uebelstandes bedient sich Verfasser eines viereckigen glasernen Wasserkästehens W. Taucht man in dasselbe das gefüllte Rengensglas, so verschwinden die schwarzen Streifen neben () sofort (Fig. 54) und man hat ein homogenen Gesichtsfeld.

Schundt und Hänsch nefern Wasserkasten, wo 2 Rehren neben einander gesetzt werden konnen. Dieselben dienen wie in Fig. 52 zur Beobachtung von Verzleichsspectren. Man stellt den Wasserkasten mit den Rohren entweder auf ein besonderes Holzpostament oder



Hig 54

man bringt an dem King, welcher das Spectroskop trägt, einem Verschiebbaren Stab mit einem Tischehen an, welcher den Wasserkasten tragt und schiebt denselben hin und her, his man das Spectrom beider Rohreninhalte richtig sieht.

38a. Vergleichung von Absorptionen. Will man das Spectrum einer Lösung mit dem einer anderen vergeichen, so bringt man die zweite Lösung R' vor den Spiegel Q (vergl. Fig. 51) und sucht durch Schieben der Klemme unter gleichzeitiger Oculat beobuchtung den Standpunkt des Rohres, wo das Spectrum abesten sichtbar ist. Um Nebenlicht vom Auge des Beobachtet abzuhalten, stulpt man über das Spectroskop eine Pappscheibe Thehufs Beobachtung mit Lan penlicht vertauscht man de Spiegel Q mit einem Schwanzbrenner, der mittelst Oese at den Draht d aufgesteckt werden kann.

Will man Glaser auf ihre Absorption untersuchen klemmt man diese mit besonderer Klemme k Fig. 51 ein dinm C drehbur ist und der sich jede beliebige Lage geben läss

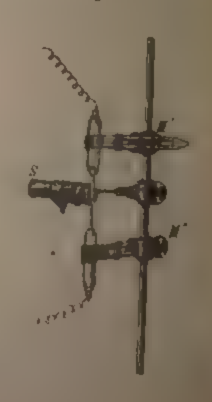
Will man lange Flüssigkeitsschichten unter suchen, wie es öfter bei sehr verdünnten, schwach gefarbte Lösungen nöthig ist, so füllt man diese in ein Reagensglas (Fig 52), umwickelt es mit schwarzem Papier (um Neben licht abzi halten), klemmt es senkrecht ein und stellt de Spectroskop S durch Drehung um die Achse L Fig. 50 ebenfall senkrecht.

Der an dem Drafit d steckende Spiegel Q (Fig. 52) wirk

dann Licht durch die mit der Flüssigkeit gefüllte Röhre in das Spectroskop; ler seitwärts am Spectroskop angebrachte kleine Spiegel in gibt von dem fireeten von Q gespiegelten Licht ein Vergleichungsspectrum.

Zur Reoleachtung von Genealer schen Röhren setzt man eine kleinen H'nber eine H' unter das Spectroskop S (Fig. 55) und spaant in beide die dicken Enden der Genesler schen Rohre ein.

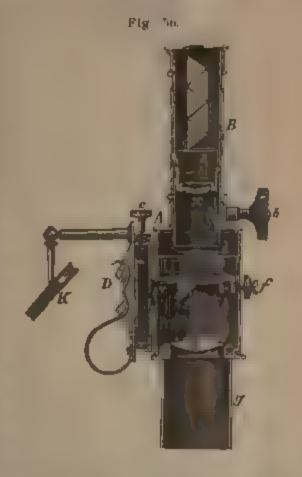
Veber die Beobachtung von Eunkenspectren mitdiesem In-



strumente wird später die Rede sein. Zu bemerken ist, dass dieses instrument leicht transportabel ist. Alle Theile können von der Säble C abgenommen und in dem Kasten A Fig. 51, der auch als Postament dient, untergebracht werden; auch die Säule C, welche aus drei Stücken besteht, die sich zusammenschrauben assen. In dem Kasten haben auch noch sechs Reagensrohren Platz.

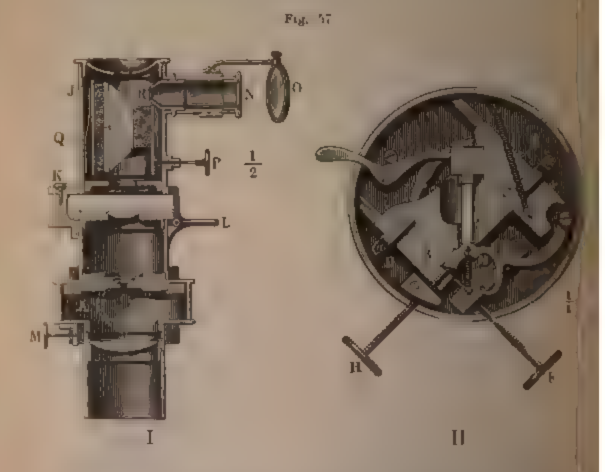
§ 89. Das Mikrospectroskop. Handelt es sich um Abstrptionsspectren mikroskopischer Körper, z. B. farbiger Flussigketen in anatomischen Präparaten, farbiger fester Partien in kroskopischen Thieren, Pflanzen oder Gesteinsdunnschliffen, so combinist man das Spectroskop mit einem Mikroskop in der Art, dass der Spalt des ersteren mit dem Bilde, welches tas Mikroskop durch Zusammenwirkung von Objectiv- und

Collectivities entwirft, genau Busammen fällt. Sorby hat Færst derartige Instrumente angewendet. Zeissin Jena hat dieselben erheblich verbessert durch Einführung eines Messapparats von neuer Costruction, welcher eme absolate und allgemein giltige Bestammung heller oder dunka. Litaen im Spectrum, durch d recte Angabe threr Wellenauge (s. § 45) auszuiahren g stattet. Zu diesem Zwecke word mittelst Spiegelung auf 185 Spectrum eine mikroactrische Scala propert, die derch thre Therlang and Be-Merung die Wellenlange an Fire Stelle des Spectrums Born Angström) in Theilen ies Mikro-Molimeters unmit-



Enbar ablesen mast. — Die Theilung der Scala geht bis zu den Enbeiten der zweiten Decimalstelle, durch Schatzung lasst e n noch die dritte Stelle bestimmen. Zum bequemen Aufwichnen der mit dem Apparat gemachten Beobachtungen liefert Zeiss lithographirte Blätter, auf welchen die Wellenlangen, auf die Länge von 100 Mm. vergrössert, in Abständen von je 10 Einheiten vorgezeichnet sind. Wir geben die Beschreibung nach Sorby s (Fig. 56) und Zeiss s Skizze (Figur 57). Beide sind abnlich. Der Durchschnitt (Fig. 56) des Sorby schen-Instruments steht senkrecht zu dem Durchschnitt Fig. 57 L

Die Figur 57 II ist ein Horizontal-Durchschnitt in der Ebene D f Fig, 56 oder A Fig. 57 1.



A Fig. 57 I ist eine flache Trommel zwischen Collective glas und Augenglas eines achromatischen Oculars, welche im Innern den Spalt, Vergleichsprisma etc. enthalt. In Sorby's Figur 56 ist die Anordnung übersichtlicher

B Fig. 56 ist eine cylindrische Hulse über dem Ocular, die das Amici sche Prisma enthält. Sie trägt bei Zeiss die Beithebe Kohre N Fig. 57 I, welche bei R ein kleines achromatisches Objectiv und in dessen Brennpunkt bei N die be-

leuchtet wird. Die Hülse Q ist um den excentrischen apfen K drehbar und wird durch eine Sperrklinke L in der des Oculars gehalten; nach Niederdrücken dieser Klinke ast sie sich mit allen an ihr befindlichen Theilen um den pfen K zurückdrehen, so dass das Ocular frei wird. D Fig 56 die eine Platte mit federnden klammern zur Befestigung von äparaten, deren Spectrum mit Hilfe des Vergleichsprismas Pobachtet werden soll, das durch den Spiegel K Licht apfängt. Dieselbe Vorrichtung hat Zeiss s Instrument.

Das Vergleichsprisma wird mittelst des Hebels (in Fig. II oben links sichtbar) vor die eine Spalthälfte geführt auch wieder zurückbewegt.

Die Schraube F Fig. 57 II regulirt die Weite des caltes; wird letzterer möglichst weit geoffnet, so ist der titlere Theil des Oenlarfeldes frei, so dass bei zurückgehitem Obertheil Q ein Praparat mit dem Mikroskop auf wöhnliche Weise eingestellt werden kann. Die Schraube H zuhrt die Lange des Spaltes. Die Schraube p (unterhalb der hre N Fig 57 I) erlaubt eine leise Drehung des Prismenkorpers genauen Einstellung der Sonnenlinien gegen die Scala. ese ist vor ier Beobachtung so einzustellen, dass die Fraunder sche Linie D (oder die Natronlinie) auf 0 589 trifft. — r Para leitsmus der Scale mit dem Spectrum wird durch geben ihter Fassung herbeigeführt.

Das Mikro-Spectioskop wird wie ein gewöhnliches Ocular den Tabas eines Mikroskopes eingesteckt und mittelst der Klemmschraube M unterhalb der Trommel A in der gesinschten Stellung fixirt. Soll die Beleuchtung der Scale des Vergeitchsprismas von ein und derselben Lichtquelle erfolgen, so ist deren Stellung so zu wählen, dass die treilime zwischen den Spiegeln K Fig. 56 und O Fig. 57 I dies Lichtquelle gerichtet ist.

Wenn das zn beobachtende Präparat eine dasere Ausdehnung besitzt, so braucht man erhaupt kein Objectiv am Tubus Andern-lis verwendet man ein möglichst schwaches jectiv mit grosser Oeffnung. In dieser Form

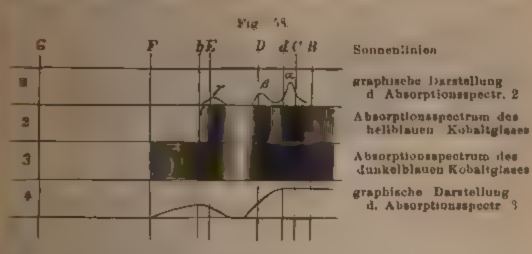
angewendet ist das Instrument sehr bequem zur Untersuchung von Krystallen, Glasplätteben, Flüssigkeitstropfen etc.

Da eine Veranderung des Abstandes zwischen der Scale und der Linse o den Werth der Scalentheile andern wurde, so müssen sehr kurzsichtige oder sehr weitsichtige Beobachter durch eine passende Brille (oder durch ein auf die Hülse 🔾 Fig. 57 I gelegtes Brillenglas) eine mittlere Sehweite herbeiführen, um die Theilstriche und die Ziffern der Scala vollkommen schaff zu sehen. Bei den neuesten Zeiss'schen Instrumenten kann die Scala für jede Schweite ohne Fehler eingestellt werden, Zur genauen Einstellung des Spectrums ist das Augenglas unterhalb der Hülse B verschiebbar. Es muss so gestellt werden, dass die Fraunhofer'schen Linien im Spectrum des Sonnen- oder Wolkenlichtes gleichzeitig mit der Scala deutlich erscheinen und bei einer Bewegung des Auges keine parallactische Verschiebung gegen die Theilstrichs erkennen lassen. Es ist ersichtlich, dass bei diesen Instrumenten das Augenglas zugieich als Collimatorlinse dient.

§ 40. Irrthümer in Bezug auf die Beobachtung der Absorptionsspectra. Die Absorptionsstreifen unterscheiden sich von den Emissionsstreifen, abgesehen von ihrer Helingkeit, dadurch, dass sie zumeist breiter und wesentlich unschärfer (verwaschener) sind. Diese Breite und Unschärfe tritt um so auffälliger hervor, je stärker die Dispersion der angewendeten Instrumente ist; der Streifen wird dann in einer Weise ausgedehnt und verwaschen, dass die Uebersicht über dieselbe und die Beobachtung ihrer Intensität ausserordentlich erschwert wird. Insofern sind hier für übersichtliche Beobachtungen, wie sie die Analyse fordert. Instrumente von kleiner Dispersion, wie die gewöhnlichen Taschenspectroskope weit vorzuziehen. Wer den auffälligen Unterschied zwischen Instrumenten starker und schwacher Dispersion erkennen will, der mag nur z. B. das Spectrum des Naphtalinroths mit einem Taschenspectroskop und einem Bunsenapparat beobachten. Diejenigen Personen, welche glauben, durch ein Instrument von grosser Dispersion in der Absorptionsspectralanalyse mehr ausrichten zu können, sind daher im Irrthum

§ 41. Graphische Darstellung der Absorptionsspectra. Wir haben bereits oben über die graphische Darstellung der

Emissionsspectra gesprochen. Hier noch einige Worte in Bezug auf Absorptionsspectra. Wollte man die Absorptionsspectren so darstellen, wie man sie in Natur sieht, als Schatten auf lichtem Grunde mit mehr oder weniger verwaschenen Randern, so würde die treue Darstellung eines Absorptionsspectrums eine umständliche Arbeit sein, die bei ungenügender Pertigkeit im Zeichnen zu manchen Fehlern führt. Man sieht desshalb auch hier die Darstellung durch Curven vor, wie sie Bunsen (§ 28) angegeben hat, indem man auf einer

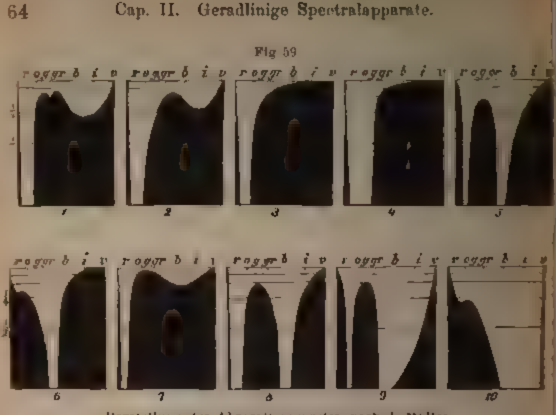


Horizontallinie als Abscisse, die durch die Fraunhofer'schen Hauptlinien abgetheilt ist, die Absorption, welche irgend ein Stoff zeigt, durch eine Curve ausdrückt, die um so höher steigt, je intensiver die Absorption ist. So gibt dünnes Kobaltglas drei Absorptionsstreifen Fig. 58 No. 2, die zum Theil in einander übergehen. Diese stellt man graphisch dar wie in Fig 58 No. 1. Dickes Kobaltglas zeigt die Streifen zusammengeflossen, verbreitert (siehe Fig 58 No. 3). Die graphische Darstellung dieses Falles ersieht man in Fig. 58 No. 4)*).

Eine genauere Angabe der Lage der Absorptionsstreifen nach Scalentheilen ist für die Praxis meist unnöthig, weil schon eine geringe Concentrationsänderung oder eine Veranderung des Brechungsindex der Lösung ihre Grenzen verruckt.

Für gewisse Fälle ist in diesem Werk zur Orientirung

^{*)} Die Schattirung in dem Streifen 3 Fig. 58 ist nicht ganz paturtreu, sie erscheint rechts von D bei dickeren Gläsern vollig homogen, wie auch die Curve 4 andeutet.



Darstellung der Absergtionespectra nach J Miller

noch eine leicht kennbare Sonnen-Linie zwischen D und C benutzt, die auf - 10,5 liegt, wenn C auf - 17 steht Verfasser nennt diese d (siehe Fig. 58).

Die beschriebene Darstellung ist die einfachere. Eine complicirtere, wo man aus der Figur die Absorptionen für verschiedene Concentrationen derselben Lösung ersehen kann, hat J. Müller angegeben.

Man theilt eine horizontale Absoisse r v. Fig. 59 durch die Sonnenlinien oder eine Spectralscala, zieht im Anfangspunkte eine Senkrechte und trägt darauf den Gehalt der Lösung nach unten ab, so dass die Länge der Abtheilungen dem Gehalt der Losung (1 1/2 1/4 1/8 1/18) enterricht. In diesen Abtheilungen zieht man Horizontalen und trägt auf diesen entsprechend den Abtheilungen der Abscisse die Schattengrenze der Absorptionsstreifen nach der Beobachtung der Flüssigkeiten angegebener Concentration ein.

Verbindet man alsdann die einzelnen Theilpunkte durch eine Curve, so gibt diese eine Idee von dem Wechsel der Absorption mit der Verdünnung und wünscht man das Absorptionsbild für eine bestimmte Concentration, z. B. 818, so braucht man nur an dem passenden Punkte der Ordmate eine Hori-

tale zu zichen; wo diese die Absorptionscurve schneidet. die Grenzen der Absorptionen für die betreffende Constration. Diese Darstellungsweise gewährt ein Gesammtbild Absorptionsverhältnisse, aber sie leidet an dem Uebelud, dass sich die Grenzen der Absorptionsstreifen nicht per sicher bestimmen lassen. Wo diese, wie beim Fuchsin einer Seite stark verwaschen ist, gewährt die Müller'sche stellung kein ganz klares Bild. Fig. 59 enthielt Müller's chnung der Absorptionsspectren von Karmin (1), Rhodan-👣 en, ätherische Lösung (2), dasselbe, wässerige 👅sung (3), doppelchromsauren Kali (4), grüner Tate (5), Schwefelsauren Kupferoxydammon und Tomsauren Kali mit einander gemischt (6), Lakmuslactur (7), Chromalaun (8), Indigelösung (9), hwefelsauren Kupferoxydammon (10), Leider 📑 Muller nicht die Sonnenlimen, sondern eine willkürliche ala ohno nähere Angabe als die der Farben (v. i. b. gr. teifen nicht genau orientirt ist, ebenso fehlen die Augaben absoluten Concentration der Lösungen und der Dicke. Her's Darstellung hat bisher nur wenig Verbreitung gefunden.

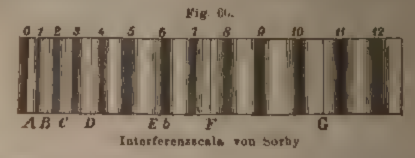
§ 42. Sorby's Scala. Für feinere Messungen hat man Abptionsspectroskope mit Scala construirt (s. u. das Mikroetroskop von Zeiss). Für die meisten Bestimmungen reicht loch die Angabe nach den Sonnenlinten aus, um so mehr als die Porptionsstreifen in ihrer Lage etwas schwanken. Bei Anmadung von Lampenlicht hat man scheinbar keinen Anhalt. 🐨 Geubte ist jedoch im Stande, die Lage der F-Linie an 📑 Grenze zwischen Grün und Blau zu erkennen; einen dern Anhalt gewährt die zuweilen aufblitzende Natronlinie. Sorby benutzt zur Bestimmung der Lage der Streifen 📑 Quarzplatte von gewisser Dicke und 2 Nicols, die er in 🦳 Gang der Strahlen einschaltet; diese erzeugen eine Reihe ifen, indem durch Interferenz in der Quarzplatte gewisse Ahlen ausgelöscht werden. Diese Streifen haben eine feste e und theilen das Spectrum in 12 ungleiche Abtheilungen, Sorby wie in beistehender Fig. 59 mit Zahlen bezeichnet,

Die Intensität der Absorption bezeichnet Sorby durch

Gar nicht schattirt Sehr leicht schattirt Leicht schattirt Mässig dunkel Sehr dunkel

Weisser Raum
Einfacher Punkt
Doppelpunkt
Doppelter Bindestrich

- Doppelter Bindestr - Einfacher Strich.



Wenn diese Zeichen zwischen die Zahlen gedruckt sind, so bedeuten sie eine mehr oder weniger starke Absorption zwischen diesen Punkten des Spectrums nach obiger Scala gemessen; währenddem, wenn sie unter den Zahlen stehen, sie eine deutliche Absorption von der durch die verschiedenen Zeichen ausgedrückten Intensität bedeuten, derem Mittelpunkt auf der durch die Zahlen angegebenen Stelle, der Scala liegt. Diese letztere Methode ist sehr einfach und passend und genügt oft, um alles Nöthige auszudrücken.

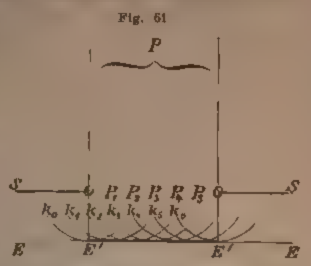
Capitel III.

Das Beugungsspectrum.

§ 48. Beugung. Ausser durch Brechung (Refraction) lässt sich ein Spectrum auch durch Beugung (Diffraction) erhalten und dieses Spectrum hat gewisse interessante Eigenschaftlen, die es für wissenschaftliche Zwecke ausserordentlich werthvoll machen. Die Erzeugung desseiben verlangt jedoch ein Gitter, welches aus zahlreichen auf Glas oder Meialbgeritzten Linien besteht und dessen Beschaffung kostspieliger ist als die eines Prismas.

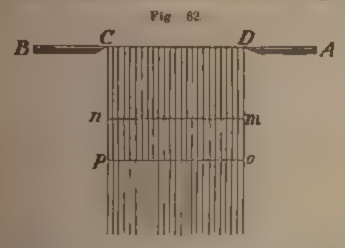
Nummt man das Spaltrohr eines Spectroskops heraus und sieht durch den engen Spalt nach einem hellen Lichtso erkennt man neben der hellen Lichtlinie des Spalts ein Reihe dunklerer Lichtlinien, diese entstehen durch Beugung Wenn ein Bündel Lichtstrahlen die Spaltöffnung trifft, so werden die in demselben befindlichen Aethertheilchen in

Schwingung versetzt und diese veranlassen die Entstehung neuer Wellenkreise. Aus diesen resultirt zunächst eine Hauptwelle E E', welche sich senkrecht zur Oeffnung fortpflanzt und auf einem gegenüberliegenden Schirm einen hellen Lichtfleck bildet. Ausserdem aber breiten sich auch



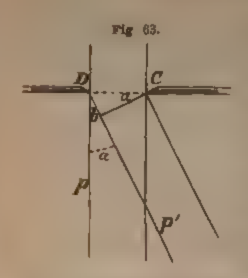
Wellenkreise nach der Seite hin aus und sie werden daher Licht dorthin tragen, wo Schatten sein sollte.

Nehmen wir an, dass nur paralleie Strahlen auf die Oeffnung fallen und dass die Wellenberge gleichzeitig von den einzelnen Punkten der Oeffnung ausgehen, so werden sie auch gleichzeitig in n m und po Fig. 62 ankommen, dan m von DC gleich weit entfernt ist. Nun pflanzt sich aber die Wellenbewegung von DC aus auch in schiefer Richtung fort. Denkt man sich das schiefe Strahlenbündel Fig. 63 an einer



Stelle senkrecht abgeschnitten, so besteht zwischen den Randstrahlen, die von D und C ausgehen, ein Wegeunterschied der gleich ist D b.

Nun ist es bekannt, dass wenn ein Wellenberg mit



einem Wellenberge oder Thal mit Thal zusammentrifft, Verstärkung des Lichts erfolgt; wenn aber ein Wellenberg und ein Wellenthal zusammenfallen, so heben sich die entgegengesetzten Wellenbewegungen auf, es entsteht Dunkelheit.

Solche "Interferenzen" werden eintreten, sobald die parallelen Randstrahlen, die von Dund C ausgehen, in einem Punkt durch eine Linse vereinigt werden. Nunmt

man an, dass die Wegdifferenz d zwischen den beiden Strahlen gleich einer halben Welle ist (die ganze Wellenlänge rechnet man als die Länge von Wellenberg und Wellenthal zusammengenommen), so tritt dieses Zusammenfallen von Berg und Thal, d. h. die Auslöschung ein, wenn die beiden äussersten Strahlen durch eine Linse vereinigt werden. Die übrigen Strahlen des schiefen Bündels D C aber, deren Wegedifferenz offenbar kleiner als ¹/₂ Wellenlänge ist, werden nicht ausgelöscht, sondern nur geschwächt werden. Es herrscht somit in der Richtung D p' Helligkeit, obgleich die beiden Randstrahlen, die von D und C ausgehen, sich anslöschen.

Nun ist die Differenz d der Wege der beiden Wellen, die von D und C ausgehen, leicht zu bestimmen. Ist nämlich die Breite der Oeffnung = B, der Winkel, den die schiefen Strahlen mit dem senkrecht durchgehenden D p (Fig. 63) bilden gleich α , so ist auch der Winkel bei C = α , weil die Schenkel desselben auf den Schenkeln des ersteren senkrecht stehen. Dann ist die Wegedifferenz D b = B sin α Es erfolgt demnach in der Richtung D p', wenn die Wegedifferenz =

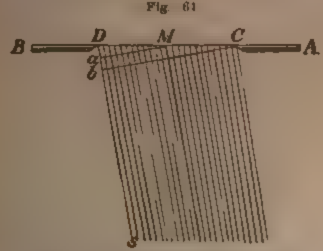
 $^{1}/_{2}$ Wellenlänge λ ist, d. h. für sın $\alpha = \frac{\lambda}{2 \cdot B}$ keine Auslöschung des Lichts, es wird also in der Richtung, die nm α

von der senkrechten D p abweicht, Helligkeit sein.

Anders ist es, wenn die Differenz D $b = \lambda$, d. h. gleich einer ganzen Wellenlänge ist; dann ist der Unterschied zwischen dem

mittlern Strahl M Fig. 64 und dem Randstrahl D = Da, d. i

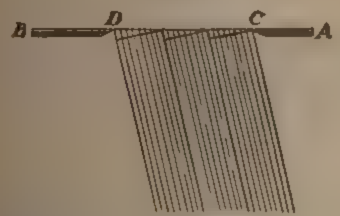
Dann wird der Strahl M den um die halbe Wellenlänge längeren Strahl auslöschen, ebenso ist der Gangunterschied zwischen urgend einem benachbarten Strahl rechts von M mit einem gleich weit von D abstehenden Strahl $=\frac{\lambda}{2}$ und es ist er-



sichtlich, dass die Strahlen rechts von M die Strahlen links von M vollständig auslöschen werden, falls sie in einem Punkte [z B. durch eine Linse vereinigt] zusammentreffen.

Diese Auslöschung wird also erfolgen, wenn

D b =
$$\lambda$$
 = B sin α , also sin α = $\frac{\lambda}{B}$ ist.



lst nun der Gangunterschied zwischen D u. C = $\frac{3\lambda}{2}$, so kann man sich das Strahlenbündel in 3 Theile getheilt denken (Fig. 65). Die Strahlen des ersten Theils werden dann mit den gleichliegenden Strahlen des zweiten je um $\frac{1}{12}$ Wellenlänge dif-

eriren und dadurch auslöschen; der dritte Theil aber bleibt übrig. Dieses erfolgt für den Winkel sin $a = \frac{3\lambda}{2B}$.

Setzt man diese Betrachtung fort, so erkennt man leicht, dass Helligkeit bleibt, wo die Richtung der Lichtstrahlen folgende Winkel a mit den senkrecht zur Oeffnung auffallenden Strahlen bilden:

$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{2B}, \frac{3\lambda}{2B}, \frac{5\lambda}{2B}, \frac{7\lambda}{2B}, \dots, \frac{[2n-1]}{2}, \frac{\lambda}{B}$$
dagegen entstebt Dunkelheit, we die Winkel α sind
$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{B}, \frac{2\lambda}{B}, \frac{3\lambda}{B}, \frac{3\lambda}{B}, \dots, \frac{n\lambda}{B}$$

Es werden demnach zur Rechten und zur Linken des senkrecht durchgehenden Strahlenbündels abwechselnde helle und dunkle Felder sich zeigen, die allmählich in einander über gehen (Fig. 66) Die Helligkeit der hellen Stellen wird natürlich abnehmen, je weiter sie von der Mitte abstehen, denn für

$$\sin \alpha = \frac{3\lambda}{2B}$$

kommt nur 1/a des Lichtbündels zur Wirkung, für

$$\sin \alpha = \frac{5\lambda}{2B}$$

nur 1/6 u. s. w.

Fig. 66



Daher erkennt man die weit von der Mitte entfernten "Beugungsstreifen" überhaupt nicht mehr. Nun sind aber die Wellenlängen der einzelnen Farben verschieden.

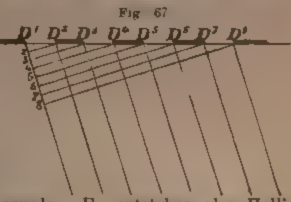
Das Violett hat die kürzesten, das Roth die längsten Wellen, daraus folgt, dass sin $\alpha = \frac{\lambda}{2B}$ für Roth grösser ist, als für Violett, d. h. der erste helle Streifen für Roth liegt weiter ab von der Mitte, als dereste helle Streifen für Violett.

Die Lage der ersten hellen Streifen für Grün wird eine mittlere sein (siehe Fig. 66).

Fällt nun weisses Licht auf den Spait, so resultirt daraus em farbiges Beugungsbild, indem die hellen Stellen nach der Mitte hin violett, nach aussen hin roth gesäumt sind.

Audere Verhältnisse treten ein, wenn statt einer, mehrere

Oeffnungen vorbanden eind Denkt man sich solche von gleicher Breite und die Zwischenräume gleich dieser Breite (Fig. 67), so interferiren zunachst die Strahlen jeder einzelnen Oeffnung unter sich in derselben



Weise, wie oben gezeigt wurde. Es entstehen also Helligkeiten in der Richtung des veränderlichen Winkels α, wenn

(1)
$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{2B}, \frac{3\lambda}{2B}, \frac{5\lambda}{2B} \cdots \frac{[2n-1]}{2} \frac{\lambda}{B}$$
 ist.

Dunkelheiten in der Richtung

(2) sin
$$a = \frac{\lambda}{B} \cdot \frac{2\lambda}{B}, \frac{3\lambda}{B} \cdot \cdots \cdot \frac{n\lambda}{B}$$
.

Die Helligkeiten werden sich, falls sie durch eine Linse zur Vereinigung gebracht werden, einander summiren und dadurch bedeutend stärker erscheinen als bei einer Oeffaung.

Nun aber interferiren auch die Strahlen der ersten Oeffnung mit denen der zweiten Oeffnung. Ist z. B. der Unterschied der Strahlen, die von D¹ und D³ ausgehen, ', Wellenlänge, so heben sich die Strahlen der ersten Oeffnung mit denen der zweiten auf, indem jedem Strahl der ersten Oeffnung einer in der zweiten Oeffnung entspricht, der um eine halbe Wellenlänge kürzer ist.

Es entsteht demnach auch Dunkelheit, wo nach Fig. 63

$$D^1 3 = \frac{\lambda}{2} = 2 B \sin \alpha \text{ ist.}$$

Dasselbe geschieht, wo der Unterschied

(3)
$$D^1 3 = \frac{3\lambda}{2}, \frac{5\lambda}{2} \cdots \frac{[2n-1]\lambda}{2} = 2 B \sin \alpha \text{ ist.}$$

Es werden demnach eine Reihe neuer dunkler Streifen entstehen in der Richtung, wo (4) $\sin \alpha = \frac{\lambda}{4B}$, $\frac{3\lambda}{4B}$, $\frac{5\lambda}{4B}$, $\frac{7\lambda}{4B}$... $\frac{[2n-1]\lambda}{4B}$ ist.

Die Strahlen der dritten Oeffnung werden aber in gleicher Weise mit denen der ersten Oeffnung interferiren und Dunkelheit veranlassen, wenn die Wegeunterschiede D15 der Strahlen, die von gleichliegender Kante D und De ausgehen, sind

$$\frac{\lambda}{2}, \frac{3\lambda}{2}, \frac{5\lambda}{2} \cdots \frac{[2n-1]\lambda}{2} = 4 B \sin \alpha;$$

sie werden also Dunkelheit erzeugen in den Richtungen

(5)
$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{8B}, \frac{3\lambda}{8B}, \frac{5\lambda}{8B}, \frac{7\lambda}{8B} \cdots \frac{[2n-1]\lambda}{8B}$$

Hierbei würden jedoch nur die Strahlen der ersten Oeffnung durch die der dritten Oeffnung ausgelöscht werden. nicht aber die Strahlen der zweiten. Anders ist es, wenn noch eine vierte Oeffnung hinzutritt.

Mit den Strahlen der zweiten Oeffnung interferiren dann die der vierten Oeffnung ebenso wie die der ersten mit denen der dritten, erzeugen also völlige Dunkelheiten wie in Gleichung (5).

Setzt man diese Betrachtung fort, so findet man, dass

für 6 Oeffnungen Auslöschung erfolgt, wenn

(6)
$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{12 B}, \frac{3 \lambda}{12 B}, \frac{5 \lambda}{12 B}, \dots \frac{[2 n - 1] \lambda}{12 B}$$

und wenn die (gerade) Zahl der Oeffnungen — q ist. so

erfolgt Auslösehung in den Richtungen:
(7) siu
$$\alpha = \frac{\lambda}{2q} \frac{3\lambda}{B}, \frac{3\lambda}{2q} \frac{5\lambda}{B}, \dots, \frac{(2n-1)\lambda}{2q} \frac{\lambda}{B}$$

let dagegen der Gangunterachied gleichliegender Strablen benachbarter Oeffnungen gleich A, so werden sie sich verstarken, solches geschieht also für 2 Oeffnungen, wo λ 💳 2 B sin α. also

(8)
$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{2B}, \left(\frac{2\lambda}{2B}\right), \frac{3\lambda}{2B}, \left(\frac{4\lambda}{2B}\right), \dots$$

Diese Verstärkung kann jedoch nur da stattfinden, wo die Strahlen einer Oeffnung nicht schon unter sich ausgelöscht sind.

Nun loschen sich die Strublen einer Oeffnung nach Gleichung 2 allein bereits aus bei den Werthen von a, wo

$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{B} \frac{2\lambda}{B} \frac{3\lambda}{B} \cdots \frac{n\lambda}{B}$$

Dempach werden wir in der ersten Reihe der neuen durch 2 Oeffnungen erzeugten Helligkeitsmaximas, das 2te. ste, 6te und Inte Glied streichen müssen.

Dagegen fallen die durch eine Oeffnung erzeugten hellen Streifen (Gleichung 1)

$$\frac{\lambda}{2B}$$
, $\frac{3\lambda}{2B}$, $\frac{5\lambda}{2B}$, $\frac{7\lambda}{2B}$... $\frac{[2n-1]\lambda}{\lambda}$

mit den durch 2 Oeffnungen erzeugten hellen Streifen (Gleich-

ung 8)
$$\frac{\lambda}{2}$$
B, $\frac{3\lambda}{2B}$, $\frac{5\lambda}{2B}$... $\frac{[2n-1]\lambda}{2B}$

susammen und verstärken sich.

Für 4 Oeffnungen wird die erate mit der dritten und die sweite mit der vierten Helligkeit geben, wenn

$$\sin \alpha = \left(\frac{\lambda}{4 \text{ B}}\right), \frac{2 \lambda}{4 \text{ B}}, \left(\frac{3 \lambda}{4 \text{ B}}\right), \left(\frac{4 \lambda}{4 \text{ B}}\right), \left(\frac{5 \lambda}{4 \text{ B}}\right), \left(\frac{5 \lambda}{4 \text{ B}}\right), \frac{6 \lambda}{4 \text{ B}} \cdots (9)$$

Die Verstärkung für 4 Oeffnungen kann aber ebenfalls nur da stattfinden, wo die gleichgerichteten Strahlen der ersten beiden Oeffnungen nicht bereits unter sich ausgelöscht sind.

Wir werden demnach von den hellen Stellen für 4 Oefflungen, wenn wir diese mit der Liste der Dunkelheiten Gleichung (2 und 4) aus 2 Oeffnungen vergleichen, streichen müssen:

$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{4 B}, \frac{3 \lambda}{4 B}, \frac{4 \lambda}{4 B}, \frac{5 \lambda}{4 B}, \dots \frac{[2 n-1] \lambda}{4 B}$$

Die zwischenliegenden Werthe aber
$$\sin \alpha = \frac{2\lambda}{4B}, \frac{6\lambda}{4B}, \dots, \frac{10\lambda}{4}$$

werden bleiben. Setzt man diese Betrachtung für mehrere Definungen fort, so findet man 1) dass die ursprünglichen Helligkeiten unverändert an derselben Stelle sich finden werden, wie in Gleichung (1), d. h. wo

$$\lim_{\Omega \to 0} \frac{\lambda}{2B}, \frac{3\lambda}{2B}, \frac{5\lambda}{2B}, \dots, \frac{[2n-1]\lambda}{2B},$$

aber bedeutend verstärkt durch das Zusammenwirken der Oeffnungen, 2) dass statt der dunklen Zwischenfäume, welche bei einer Oeffnung allmählich in die Helligkeiten übergehen, sich eine ganze Rethe von Helligkeitsminima zeigen werden, nämlich ausser in der Richtung, wo

 $\sin \alpha = \frac{\lambda}{B} \frac{2\lambda}{B} \frac{3\lambda}{B} \cdots \frac{n\lambda}{B}.$

auch noch in den Richtungen

aden noch in den Kichtungen
$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{4B}, \frac{3\lambda}{4B}, \frac{5\lambda}{4B}, \frac{7\lambda}{4B}, \frac{(2n-1)\lambda}{4B}, \frac{\lambda}{3\lambda}, \frac{5\lambda}{5\lambda}, \frac{7\lambda}{7\lambda}, \frac{(2n-1)\lambda}{8B}, \frac{\lambda}{8B}, \frac{8B}{8B}, \frac{8B}, \frac{8B}{8B}, \frac{8B}{8B}, \frac{8B}{8B}, \frac{8B}{8B}, \frac{8B}{8B}, \frac{8B}$$

(8) $\sin \alpha = \frac{\lambda}{2q B'} \frac{3 \lambda}{2q B'} \frac{5 \lambda}{2q B'} \frac{7 \lambda}{2q B} \cdots \frac{(2n-1) \lambda}{2q B}$

Man ersieht daraus, dass je grösser die Zahl q. desto kleiner ist der Winkel, bei welchem Dunkelheiten zuerst auftreten. Diese werden also bei einer grossen Zahl Deffaungen unmittelbar neben dem hellen Mittelstreifen sich zeigen. Nur finden sich alle möglichen Richtungen onter dieser Liste der Dunkelheiten vertreten.

Nehmen wir 100 Oeffnungen, so haben wir q == 100 λ 3λ 5λ 7λ also sin $\alpha = \frac{200 \text{ B}}{200 \text{ B}}$, $\frac{200 \text{ B}}{200 \text{ B}}$, $\frac{200 \text{ B}}{200 \text{ B}}$ dazwischen liegen die Werthe für 50 Oeffnungen.

$$\sin \alpha = \frac{\lambda}{100 \text{ B}} \cdot \frac{3 \lambda}{100 \text{ B}} \cdot \frac{7 \lambda}{100 \text{ B}} \cdot \frac{7 \lambda}{100 \text{ B}}$$

u. s. w. u. s. w.

Es geht daraus hervor, dass bis zum ersten Helligkeits maximum ber sin $\alpha \rightarrow \frac{\lambda}{2 B}$ kaum ein Punkt existirt, der nich dunkel ist. Wir werden demnach statt der allmählichen Ab und Zunahme von Helligkeiten, wie sie bei einer Oeffinge vorkommen, scharf begrenzte helle und dunkle Linten paralle dem Spalt finden. Den ersten hellen Streifen in der Richtun

 $lpha = rac{\lambda}{2 \ B}$, den zweiten in der Richtung $rac{3 \ I}{2 \ B}$. Diese hellen Streifen werden aber durch gegensentige Verstärkung bedeutend heller erscheinen, als bei einer Oeffnung.

Nehmen wir nun an, wir bätten ein Spectroskopspaltrohr und setzen hinter die Linse eine Anzahl feiner Oeffnungen in Gestalt eines auf Glas geritzten Gitters, dessen Linien parallel dem Spalt stehen, so wird die Linse ein Bändel paralleler Strahlen auf das Gitter werfen und rechts und links davon werden sich farbige Bänder bilden parallel dem Spalt.

werden sich farbige Bänder bitden parallel dem Spalt. § 14. Das Benguugsspectrum. Das erste Band ist da, wo sin $\alpha = \frac{\lambda}{2B}$ den kleinsten Werth bat, also wo λ am kleinsten ist; wächst λ , so wächst auch α , wenn also eine Reihe Strahlen im auffallenden Licht sich befinden, deren Wellenlängen stetig wachsen, so wird auch sin $\alpha = \frac{\lambda}{2B}$ stetig wachsen, d. h. es werden sich auch eine Reihe paralleler beller Streifen dicht neben einander legen. Da nun die Wellenlängen der einzelnen Farben des weissen Lichts ein solches stetiges Wachstbum zeigen, so werden die einselnen Bestandtheile desselben nach ihrer Wellenlänge neben einander sichtbar werden und so entsteht das Beugungspectrum. Fehlen Strahlen gewisser Wellenlänge, wie es thatsächlich der Fall ist im Sonnenlicht, so werden auch an

der betreffenden Stelle sin $\alpha = \frac{A}{2B}$ die hellen Streifen fehlen, also werden die dunkeln Linien des Sonnenspectrums auch hier als dunkel erscheinen.

Das so erhaltene sichtbare Spectrum wird also antangen mit dem Violett, dessen Wellenlange λ^{*} am kleinsten ist und endigen mit dem Roth, dessen Länge λ^{*} am gröseten ist, wird sich also erstrecken von

 $an \alpha = \frac{\lambda^{*}}{2B} \text{ bis } \frac{\lambda^{*}}{2B} \text{ oder da } \lambda^{*} \text{ nahezu} = 2\lambda^{*}, \text{ von } \frac{\lambda^{*}}{2B} \text{ bis } \frac{\lambda^{*}}{B}.$ Theses Spectrum heisst das erste Spectrum.

Ber sin $\alpha = \frac{3 \lambda^*}{2 B}$ beginnt das zweite Spectrum. Dieses

erstreckt sich bis $-\frac{3}{B}\lambda^*$. Schon vorher aber beginnt bei $\frac{5\lambda^*}{2B}$ das dritte Spectrum, dessen Violett also mit dem Koth des vorhergehenden zusammenfällt. Man kann demnach nie das zweite Spectrum rein erhalten. Nun ist die Länge des ersten Spectrums L in Bogen, wenn α nur klein

$$L = \frac{\lambda^*}{B} - \frac{\lambda^*}{2B} = \frac{\lambda^*}{2B}$$

2B ist gleich der Entfernung der gleichliegenden Kanten zweier benachbarten Oeffnungen. Bezeichnet man 2B mit a. die Zahl der Oeffnungen per Centim. in einem Gitter mit q.

so ist a
$$=\frac{1}{q}$$
, also L $=\lambda^{\mathsf{v}} q$.

Das Spectrum wird demnach um so länger sein, je seiner die Oessnungen des Gitters sind, oder je grösser deren Zahl per Centimeter ist.

§ 45. Berechnung der Wellenlängen. Man ersieht auf der Gleichung sin $\alpha=\frac{\lambda}{2\,B}=\frac{\lambda}{a}$, dass die Ablenkung von der Mitte des Beugungsfeldes um so grösser ist, je kleiner die Oeffnungen sind.

Es ist nun leicht, aus diesen Ablenkungen die Wellen-

längen zu bestimmen.

Hat man für die Linie H im Violett die Ablenkung von der Mitte des Beugungsfelds = n° gefunden, so ist

$$\sin n^o = \frac{\lambda}{a}$$
, also

(9)
$$\lambda = a \sin n^{\circ} \Rightarrow \frac{\sin n^{\circ}}{q}$$

In dieser Weise hat in der That Fraunhofer die Wellenlängen der einzelnen Farben zuerst bestimmt und so sind auch Angstroms, Mascarts, v. d. Willigens, Eisenlohrs und Ditscheiners u. a. Tafeln der Wellenlängen entstanden

§ 46. Vorzüge des Beugungsspectrums. Das Beugungsspectrum hat vor dem Brechungsspectrum den Vorzug, das die Ablenkung der Strahlen der Wellenlang proportional ist, denn nach Gleichung (9) verhält sich

$$\lambda \cdot \lambda' = \frac{\sin \alpha}{q} \cdot \frac{\sin \alpha'}{q} = \sin \alpha : \sin \alpha'$$

oder bei kleinen Winkeln bis zu 10° , für welche der sinus dem Hogen nahe gleich ist $= \alpha : \alpha'$.

Das ist ein wesentlicher Unterschied von dem Brechungsspectrum, in dem bekanntlich die stärker brechbaren Strahlen
im Verhältniss viel starkere Ablenkung erfahren als die schwäeher brechbaren, so dass das blaue Ende des Spectrums ungewöhnlich in die Breite gezogen erscheint gegenüber dem gelben.

Dann ist die Breite der Farbenfelder bei den verschiedenen Glassorten ausserordentlich verschieden, so dass Vergleiche verschiedener Spectren dadurch sehr erschwert werden, wahrend die Breite beim Bengungsspectrum stets der Wellenlänge proportional ist, wenn auch entsprechend der Breite der Oeffnungen die Länge der Spectren sehr verschieden ausfällt.

Man gibt daher in genaueren wissenschaftlichen Untersuchungen die Lagen gewisser Linien im Spectrum neuerdings durch ihre Wellenlängen an. Um diese aus dem Sonnenspectrum ableiten zu konnen, hat Angström die Wellenlänge von einer Anzahl Linien des Sonnenspectrums mittels Nobert'scher Gitter mit 300 bis 500 Linien auf 1/12 Pariser Zoll gemessen. Daraus hat er durch einfache Interpolation die Wellenlänge der meisten zwischenliegenden Linien abgeleitet, von der Annahme ausgehend, dass die Wellenlänge zwischen zwei nahe liegenden Linien in demselben Maasse wächst wie die Ablenkung. So sind etwa 2000 Linien des Sonnenspectrums bestimmt und in Tabellen eingetragen. (Recherches sur le spectre normal du soleil avec atlas Upsala W. Schulz 1868.) Thalen hat später auch die Wellenlangen zahlreicher mit den elektrischen Funken erzeugten Metallinien bestimmt. (Nova Acta Reg. Soc. Sc. Upsal. (3) VI 1868.) Dieselben sind ebenfalls in Angström s Atlas enthalten.

Das Beugungsspectrum hat den Vorzug, frei von Absorbtioneinflüssen zu sein. Durchsichtige Medien absorbiren verschiedene Theile des Spectrums in ungleichem Grade, z. B. Crownglas das Ultraviolett, Wasser einen Theil des Ultraroth. Dadurch sind die Helligkeits-, Wärme- und chemische Wirtungen des Brechungsspectrums wesentlich beeinflüsst.

Das Beugungespectrum, welches durch eine Anzahl Definungen entsteht, zeigt solche Differenzen nicht. Es ist unbeeinflusst durch ein Medium und selbst wenn das Gitter auf Glas geritzt sein sollte, so kann das so dünn gewählt werden dass die Absorption auf ein Minimum herabgedruckt ist.

Diese Vorzüge sind sehr wichtig. Man hat im Gegensatz zu dem von den Glassorten beeinflussten, sehr veränderlichen Brechungsspectrum das Beugungsspectrum das typische genannt, weil es als Typus als Muster dient, auf das man alle

feineren Spectralbeobachtungen zurückführt.

Ein Punkt der die Anwendung von Gitterspectren sehr beeinträchtigt, ist ihre geringe Helligkeit. Bei Prismen wird alles auf die Collimatorlinse fallende Licht zur Spectrumbildung verwendet, nur ein Bruchtheil geht durch Reflexion und Absorption verloren. Beim Gitter geht dagegen der grösste Theil des Lichts ungebeugt hindurch und dadurch für die Spectrumbildung verloren. Der Rest zerstreut sich nach allen Richtungen seitwärts zum Gitter, wird z. Th. durch Interferent vernichtet und was übrig bleibt concentrirt sich nicht auf ein Spectrum, sondern vertheilt sich auf viele.

§ 47. Beobachtung des Beugungsspectrums. Will man ein Beugungsspectrum beobachten, so stellt man eine Gitterplatte von mindestens 500 Linien per Centim, unmittelbar hister die Collimatorlinse eines Spectralapparats senkrecht zur Ars, so dass die Linien dem Spalt parallel sind, nimmt das Prisme weg und dreht nun das Fernrohr zuerst so, dass es mit dem Collimatorrohr in einer Richtung liegt, dann sieht man das weisse Beugungsmittelfeld und kann den Spalt schaff einstellen unter denseiben Verhältnissen, wie dieses oben beschrieben worden ist.

Dreht man nachher das Fernrohr nach der rechten oler linken Seite, so sieht man alsbuld das erste Beugungsspectrum, später das zweite, das allmähnich in das dritte übergeht. Je enger die Gitterlinien stehen, desto breiter ist das Spectrum. — Bei Spiegelgittern beobachtet man selbstverständlich das reflectirte Licht.

§ 47a. Weltenlängentafel. Zur Orientirung über die Wellenlängen der Hauptlinien im Sonnenspectrum geben wir die Tabelle auf p. 80. Dieselbe enthält die Angaben der Wellenlängen nach Angström, die Stellung der Linien in der Scala von Kirchhoff und in der vorletzten Columne die Angaben über die Intensität und Breite der Linien. Die Dunkelheit der Linien ist durch 123...6 bezeichnet, so dass 1 die geringste und 6 die tiefste Schwärze bedeutet, die Breite durch a b c d . g, so dass a die kleinste und g die grösste Breite darstellt

In neuer Zeit ist speciell für astronomische Zwecke eine neue Bestimmung der Wellenlängen der wichtigsten Sonnenlinien durch Müller und Kämpf erfolgt (Publikationen des astrophys Observatoriums, Potsdam, Band V). Dieselben haben 300 Linien vom Sonnenspectrum mit Gittern bestimmt, während Angström sich auf die neun Hauptlinien Fraunhofer's von A. bis H beschränkt hat und alle übrigen in seinem Atlas enthaltenen indirect gefunden hat.

Müller und Kämpf's Werthe sind daher genauer. Dennoch ist die Differenz zwischen Müller und Kampf und Angstroms Werthe nicht gross: sie schwankt von 0,060 bis 0,130 Milliontei Millimeter. In allen Fällen, wo man die Wellenlängen bis auf 0,05 Millimeter genau erhalten will, genügt es zu den Angström'schen Werthen 0,10 zu addiren.

§ 47 b. Spiegelgitter. Die lichtstarksten Gitter sind die Spiegelgitter, welche man erhält, wenn man mit dem Diamant Limen auf Spiegelmetall ritzt. Diese Gitter stellt Wanschaff in Berlin in trefflicher Qualität her. Leider leiden dieselben leicht in der von sauren Dämpfen erfüllten Luft der Laboratorien.

§ 48. Concavgitter. Anstatt eine besondere Gitterglasplatte zwischen Collimator- und Fernrohr zu setzen, könnte man das Gitter auch direct auf die Fernrohrlinse selbst ritzen und dadurch die besondere Gitterplatte ersparen. Solches ist bis jetzt noch nicht geschehen

Aber wohl hat man Spiegelgitter statt auf einem ebenen Spiegel auf einem Metall-Hohlspiegel geritzt und dadurch die besondere Gitterplatte erspart. Da ein Hohlspiegel an sich objective Bilder liefert, so ist es klar, dass, wenn man demselben einen erleuchteten Spalt gegenüber stellt, er ein objectives Bild desselben entwerfen wird, und ist er mit einem Gitter versehen, so liefert er eine Folge von farbigen Spalt-

(Fortsetzung p. 82.)

Tabelle der Wellenlängen für die wichtigsten Linien des Sonnenspectrums nach Angström und der Scala von Kirchhoff.

Linien nach Fraun- hofer	Wellenlänge in Milliontel eines Millimeters nach Angström	Scalen- theile nach den Tafeln von Kirchhoff	nach	dieselben Linien liefernd und
A	760,4	404,1	6	Verwaschen an den
A	700,4	704,1	U	Rändern
В	686,7	592,6	6 c	Verwaschen an der Rändern
C	656,21	694,1	6 c	Wasserstoff Ha
	_	711,5		
		719,5		
	619,2	849,7	3 c	Eisen
	616,3	863,9	5 b	Calcium
	614,3	874,3	4 b	Baryum
	613,9	877,0	4 c	Eisen
	612,4	884,9	4 b	Calcium, Cobalt
	610,5	894,9	2 c	Calcium
$\mathbf{D^1}$	590,0	1002,8	6 b	Natrium
$\mathbf{D}_{\mathbf{z}}$	589,212	1006,8	6 b	Natrium
		1200,4		
į	561, 80	1207,3	5 g	Eisen
		1280,0?		
	_	1324,0?		
	546,0	1343,5	6 c	Eisen
	537,4	1421,6?	5 b	Eisen
!	533,2	1463,0	5 c	Eisen, Doppelt
E	526,913	1522,7	6 c	Eisen, Calcium
	527,3	1523,7	6 c	Eisen
	523,7	1569,6	5 c	Eisen
	_	1577,5		
	518,8	1634,1	6 c	Magnesium

Tabelle der Wellenlängen für die wichtigsten Linien im Sonnenspectrum. (Fortsetzung.)

Linien nach Fraun- hofer	Wellenlänge in Milliontel eines Millimeters nach Angström	Scalen- theile nach den Tafeln von Kirchhoff	nach	discalhon [inion
b	517,7	1648,8	6 f	Magnesium
	517,3	1653,7	6 в	Eisen, Nickel Verwasch.a.d.Ränd.
	517,2	1655,6	6 c	Eisen, Magnesium Verwasch.a.d.Ränd.
	_	1750,4?	_	
	_	1777,4?		
		1834 ?	_	
	496,1	1961,0	4	Eisen
ļ	489,5	2041,4	6 b	Eisen. Doppelt
	487,4	2066,6	5 c	Eisen. Doppelt
F	486,072	2080,0	6 g	Wasserstoff H β
	_	2309		
		2489,4?	_	
į	438,6	2721,2	6	Eisen. Sehr breit
	434,3	2798,6	6 {	Wasserstoff H γ Verwasch. Breit
	432,8	2821,9	6	Eisen
G	430,725	2854,4	6	Eisen
	427, 5	-		Eisen
ļ	426,2	-	-	Eisen
į	422,9	-	_	Calcium. Doppelt
	414,7			Doppelt
	410,4		- {	Wasserstoff H δ ; die 4. Linie in den Fixsternen 1. Typ.
	407,5	_	<u> </u>	Eisen. Stark
	406,6	-	_	Eisen. Stark
ĺ	404,8			Eisen. Stark
H1	396,81			Calcium
H.	393,3	_	_	Calcium

bildern, d. h. Spectra. Solche Concavapiegelgitter fertigte zuerst Rowland in Baltimore.

Rowland publicirt neuerdings seine auf Grund von Concavspiegelgittermessungen erhaltenen sehr genauen Wellenlängen in
Silliman's Journal Nr. 33 p. 182 in Bezug auf folgende Hauptlinien A (Rand) 7593,975, B (Rand) 6867,382, C 6562,965,
D 5896,080, D 5890,125, E 5269,649, F 4861,428, G 4307,961.
Im Nenner dieser Zahlen ist 10° zu setzen. Die SonnenCoronalinie 1474 Kirchhoff, welche die Astronomen interessirt,
erhält nach R. die Wellenlänge 5316,803.

§ 49. Ausdruck der Scalentheile in Weilenlängen. Um die Scalenangaben gewöhnlicher Spectralapparate in Wellenlängen auszudrücken, bestimmt man genau die Scalentheile verschiedener charakteristischer Linien. Am besten wählt man dazu die unten folgenden. Dann schreibt man die von andern Beobachtern bestimmten Wellenlängen daneben (s. u.)

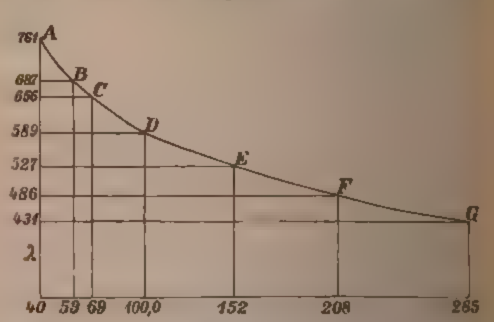


Fig 58,

Man fertigt nach dieser Liste eine Tabelle aus, von der mit der Erfahrung übereinstummenden Annahme ausgehend, dast die Wellenlängen zwischen zwei nabe stehenden Linien proportional den Scalenabstanden wachsen.

Stebt z. B. A (Sonne) auf Scalentheil 40, B auf Scalentheil 59, so ist der Abstand beider = 59-40 = 19.

Für diesen Abstand nummt die Wellenlänge von B nach A nach obiger Tabelle zu um die Differenz beider Wellenjängen 761—687, d. i. — 74, daher steigt die Wellenlänge für 19 Scalentheile um 74, d. i. für einen Scalentheil um 3,9, sie wird also für Scalentheil 58 sein 687 — 3,9 — 690,9.

Natürlich gilt dieses nur für den Raum zwischen A und B; für andere Stellen des Spectrums wachsen die Wellenlängen mit den Scalentheilen in anderm Verhältniss, wie aus der Curve A B C . . . G Fig. 68 hervorgeht, wo die Scalentheile als Abscissen, die Wellenlängen als Ordinaten aufzetragen sind.

Wenn man zur Construction dieser Curve möglichst viel Linten angewendet und sie in grossem Maassstabe gezeichnet hat, so kann man annahernd aus dieser die Wellenläuge eines jeden Theilstrichs der Scala erhalten, wenn man eine Senkrechte in dem Theilstrich errichtet und die Länge derselben bis zur Curve bestimmt. Sicherer führt Berechnung zum Ziele.

Foigende Linien sind dazu von Lecoq de Boibaudran empfohien worden.

	calentheil	Wellenlänge	Bemerkungen
1180	ch Lecoq		
K	65,55	768,0 (Mitte zwischen d. beiden Linien)
Sonne b	77,81	686,7	
Li	80,78	670,6	
Hg	83,71	656,2 (C der Sonne)
T.Ga	86,25	643,8	
· Zu	68,0	636,1	
Li	94,15	610,1	
Ni	h 100	589,2 (Mitte zwischen d. beiden Linien)
Cu	103,25	578,1	
Gu	1 105,25	570,0	
Pk	109,00	560,7	
Ag	g 114,00	546,4	

^{*)} Die Sonnenlinien würden mit Zugrundelegung der Tabelle p. 80 bei Lecoq folgende Lage haben: A 56,46. B 77,66, C und D wie Ha und Na, E 121,5, b 126, F wie oben, G 180,54, h 200,5, H wie oben. Wir haben diese Linien in Lecoq's Tafeln eingetragen

Sca	lentheil	Wellenlänge	Bemerkungen
nach	Locoq	_	_
Tl	118,40	534, 9	
Ag	124,40	520,8	
Cď	130,03	508,5	
Hβ	141,75	486,1 (F der Sonne)
Cd	152,83	476,7	•
Sr	157,60	460,7 (die bekannte blaue Strontianlinie)
Fe	174,28	438,3	
Fe	180,80	430,7	
Ca	188,25	422,6	
Jn	200,83	410,1	
Ca	216,33	396,8 (3	H' der Sonne)
Ca	220,75	•	unsicher)

Eine Genauigkeit bis auf die zweite Decimale, wie bei Lecoq ist bei gewöhnlichen chemischen Untersuchungen nicht nöthig.

Eine höhere Genauigkeit als auf ¹/₄ Theilstrich der Scala wird man bei kleineren Instrumenten schwerlich erzielen.

Wir rathen Praktikern, eine Wellenlängen-Tabelle für ihre Instrumente mit Hülfe der Linien der fettgedruckten Elemente zu fertigen. Man nehme dazu noch die violette Linie des Quecksilberfunkens auf Theilstrich 176,5 Lecoq und 436 Wellenlänge.

Auf den beigegebenen Nachbildungen der Lecoq'schen Tafeln (s. spectres lumineux p. M. Lecoq de Boisbaudran Paris 1874) sind die betreffenden Metallinien, von deren Erzeugung später die Rede sein wird, verzeichnet. Nur ist auf unsern Tafeln die Natronlinie statt mit 100 [wie oben bei Lecoq] mit O bezeichnet.

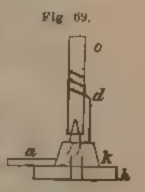
Abschnitt II.

und Wärmequellen für die Emissions-Spectralanalyse.

Wir Wärmequellen, welche die zu untersuchenden wir Wärmequellen, welche die zu untersuchenden verdampfen. Solche müssen eine hohe Temperatur Die Spiritusflammen reichen dazu nicht aus. Besser drohrflammen. Das bequemste Verdampfungsmittel der Bunsenbrenner. Die Form desselben ist bekannt. Iche Brenner reicht für die meisten Versuche aus. Die Vortheil des Brenners ist, dass er in seinem des el kein storendes Eigenspectrum liefert. Dagegen innenkegel ein Spectrum mit grünen Banden, welcht mit dem Spectrum eingebrachter Stoffe verdarf. Die Temperatur der Bunsenflamme schätzt 1350° C.

at selten spritzen Säuren oder chlor-Salze auf das Lampenrohr und liefern s blau-grüne Flamme mit einem spectrum.

Thalb empfiehlt sich für gewisse Untern der vom Verfasser zuerst (1864) conlasbrenner, den jeder aus Glasröhren Kork k, einem Hölzchen h und einem leicht selbst anfertigen kann Fig. 69.



Einführen der Probe in die Flamme benutze man Aren geschmolzene Platindrahte i mit Ständer sie Die Drähte sind, falls sie schon gebraucht waren, mit

86 Licht- und Wärmequellen für die Emissions-Spectralanalyse.



verdünnter Salzsaure zu kochen und zuwaschen, so dass sie für sich allem keine wahrnehmbare Reaction ausser der des Natrona geben, welche erst beim Glühen verschwindet. Man prüfe die Drähte in der Flamme, ehe man die Probe hineinbringt.

Man nehme nur gans vorzüglich brennende Lampen. Bei schwachbrennenden ist die Temperatur oft so medrig, dass manche Spectrallinien gar nicht zum Vorschem kommen.

Auf dem Lande oder in kleinen Stadten, wo es an Gasgebricht, nimmt man als besten Ersatz eine Wasserstoffflamme, die Verfasser für diese Zwecke zuerst einpfahl. Am bequemsten ist für ihre Herstellung ein Kipp scher Apparat. Um Kalklinien in der Flamme zu vermeiden, lasse man die



Flamme aus einer Platinspitze breunen.

Bei Benutzung des Kipp'-Apparats legt man Kautschukring einen Deckel auf den untern Hals. füllt Zinkblech in das Mittelgefäss (wobei man das obere so weit als nöthig luftet), setzt dann das Obergefäss ein und füllt mit Schwefelsäure, welche bis auf das zehnfache oder fünfzehnfache ihres Volumens mit Wasser verdfingt ist. Dann öffnet man den im Kantschukstöpsel befindlichen

entströmen, bis eine im Reagensglas aufgefangene Probe am Licht nicht mehr explodirt. Erst dann kann man ohne Gefahr das direct ausströmende Gas entzünden. Schliegst man den Hahn, so drangt das entwickelte Gas alsbald die Soure heraus und die Entwickelung hört auf. Als Brennerrohr b wird ein Kugelrohr benutzt, welches die Feuchtigkeit theilweise zurückhält. Noch besser geschieht dieses, wenn man das Gas durch ein Rohr mit Baumwolle leitet, oder wischen Entwickelungsflasche und Brennerrohr eine Waschdasche einschaltet. Das so erhaltene Gas breunt mit einer ganz schwach leuchtenden Flamme, die im Spectralapparat eine geringe Helligkeit im Grün, aber keine Linien liefert, sehr heiss ist und gewisse Metallverbindungen zu verflüchtigen gestattet. Man hält die Röhre b mittelst Klemmen in senkrechter Lage. Die Flamme muss mindestens 2 cm lang sein. Zuweilen erscheinen darm Kalklinien durch Zersetzung des Glases durch die mitgeführte Säure.

Das Kugelrohr benutzt man ferner um Substanzen wie Cu Cl, etc. in Wasserstoff zu verflüchtigen, um sie in der Flamme zu erkennen.

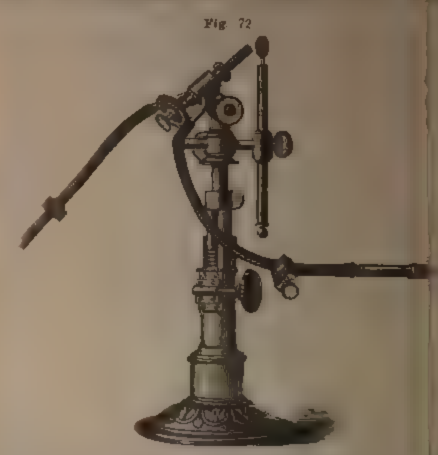
Man erhielt durch Verflüchtigung in der Wasserstoffdamme keineswegs immer das Spectrum des gegenwärtigen
Metails der hineingebrachten Verbindung, sondern oft das
Spectrum des Oxyds; so gibt Eisenchlorid in dieser Weise
das Spectrum des Eisenoxyds, Manganchlorid das Spectrum
des Manganoxyds.

Man kann diese Methode noch dadurch modificiren, dass man den Wasserstoff durch Brom oder erwärmtes Jod leitet, dann gelingt es gewisse Brom- und Jodverbindungen zu verfüchtigen, z. B. Jod- und Brom-Kupfer.

Die Bunsen- und die Wasserstoffdamme reichen nur für die Verdampfung weniger Stoffe hin, wie die leichtflüchtigen Verbindungen der Alkalien, alkalischen Erden (mit Ausnahme des Magnesiums), des Mangans, Kupfers, Bleies und Goldes.

Für die übrigen Verbindungen bedarf man stärkere Heizquellen, dabin gehört zunächst das Knallgasgebläse.

§ 51. Knallgas. Dieses bildet in seiner vollkommensten Form eine Wasserstoffflamme, in die Sauerstoff geblasen wird. Die Temperatur dieser Flamme ist am höchsten, wie Gase in dem Verhältniss von 2 Volumina R auf 1 Vo



zusammentreten. Man thut am besten, diese Gase von bereiten und in grossen Gummisäcken aufzufangen werden zwischen 2 Bretter gelegt und mit Gewichten ge Die Gase strömen alsdann in die Knallgaslampe, wit der einfachsten Form aus einem doppelten Kupferrohr (Fig 72)

In das innere Rohr tritt der Wasserstoff, aussere der Sauerstoff Durch Drehung der Hahr man die Verbrennung leicht reguliren. Man lässt Wasserstoff für sich brennen, leitet dann allmahlich Schuzu, bis die Flamme am kleinsten geworden ist erzeugt sie die größte Ilitze. Für Verdüchtigung Stoffe ist jedoch ein Wasserstoffüberschuss vortheilhafte Sauerstoff kann man nuch Chler in die Lampe leiten, aus einem Glasgasometer kommt, so hat Mitscher reinen Spectren von Ba Cl_q. Sr Cl_q und Ca Cl_q

die Temperatur dieser Flamme sehr niedrig, so dass Verbindungen gar nicht uns Glühen gelangen. Man dieses jedoch durch einen Ueberschuss von Wasserstoff.

Wasserstoffs benutzt man sehr häufig Leuchtgas.*)

ags hat Linnemann durch Verstärkung des Drucks

base Knallgasgebläse von ausgezeichneter Wirksamkeit

bracht, die beim Zirconlicht von Schmidt & Haensch

tung finden, indem die Flamme eine Zirconplatte (Fig. 72)

asgluth bringt.

vollständig gelten Die Löthrohrflamme hat man zu eck noch nicht genügend ausgenutzt. Die Gebläseingen der Praxis, welche Gichtflammen, wie z. B. die rflamme erzeugen, geben ebenfalls hochst interessante arscheinungen, auf die wir noch zurückkommen werden. brennen von Metalldrahten in Luft oder Sauerstoff for führt nur in einzelnen Fällen zum Ziel

52. Der elektrische Funke. Wenn Knallgas tigung der Metalle nicht ausreicht, so muss man Bren Hülfsmitteln greifen, um die Spectren der zu erhalten und das sicherste ist der elektrische Wenn ein elektrischer Funke zwischen verschiedenen 🗼 überschlägt, so zeigt derselbe stets eine auffallend Sene Farbe; so springt der Funke zwischen Queck-Thr hell weiss, zwischen Kupferpolen oder Elektroden mlicher Farbe über. Diese verschiedene Farbe des rührt daher, dass derselbe aus glühenden Metallbesteht, welche durch die Elektricität fortgerissen. ig: und von einem Pol zum andern übergeführt Diese glühenden Metalltheilchen leuchten nun je er Natur in verschiedenfarbigem Lichte, welches mit etroskop untersucht, deutliche Linien zeigt, die in der tiel zahlreicher sind als die Linien, welche Alkalilalkalımetalle geben.

Wir bemerken noch, dass die innere Knallgassiamme redie aussere oxyderend wirkt und dass demnach letztere Spectrum des Oxyds hefert

Aber wie dort, so findet man auch hier, dass jedes-Metall seine eigenthümlichen Linien hat, die, wehn sie sich anch scheinbar nahe stehen, sich dennoch durch die Brechbarkeit unterscheiden. Angström wies nun nach, dass durch den Funken nicht nur das Metall, sondern auch die zwischenliegende Luft zum Glühen erhitzt wird und so liefert der Funke neben dem Spectrum des Metalls stets ein Spectrum der Luft, welches, wie wir später sehen werden, wenn die Pole nahe atchen und man nur einfache Funken anwendet, nur aus Banden besteht (Tafel I Spectr. 1, 2), bei fernstehenden Polen aber und bei verstärkten Funken aus Linien (Tafel I, No. 3). Diese Luftspectra oder Elektrodenspectra stören zum Theil die Beobachtung der Metallspectra. Wie wir dieselben vermeiden, resp. eliminiren, soll später gezeigt. werden. Diese Luftlinien erkennt man nun daran, dass sie stets dieselben bleiben, wenn man auch noch so verschiedens Elektroden anwendet, während die Metalllinien mit dem Metall selbst wechseln. Beim elektrischen Funken beobachtet man schon mit blossem Auge hellere Stellen in der Nähe der Pole, blässere Stellen zwischen beiden. Erstere zeigen das Metallspectrum, die mittleren Stellen das Luftspectrum.

§ 58. Funkengeber und Batterie. Zur Erzeugung des elektrischen Funkens bedient man sich entweder einer Elektrischen Gue Holz'sche Influenzmaschine wird sich hierbei als die praktischste erweisen), oder besser des Inductionsapparats oder Funkengebers. Letztere Vorrichtung ist entschieden bequemer und billiger.

Ein Inductionsapparat besteht aus zwei isoliten ineinander steckenden Drahtrollen mit vielen Windungen. Geht
durch die eine Drahtrolle plötzlich ein elektrischer Strom, so
wird in der andern Drahtrolle ein ahulicher Strom in entgegengesetzter Richtung erzeugt; wird der erste (primäre)
Strom wieder unterbrochen, so entsteht in dem Nebendraht
ein Strom in gleicher Richtung mit dem Hauptstrom. Der
letztere Strom ist der stärkere. Nähert man die Drahtenden
des Nebendrahts einander, wahrend in der Hauptspirale ein
elektrischer Strom beginnt, so springt ein schwacher Funke
über, beim Aufhören des primären Stroms ein stärkerer. Diese

Funken kann man stärker erhalten, wenn man die Nebenspirale sehr lang macht und einen Cylinder von weichem
Eisen oder ein Bündel von Eisendrähten hineinsteckt. Diese
Verstärkung kommt dem Oeffnungstrom zu gute.

Zur Erzeugung von Funken durch Induction benützt man nun eine Vorrichtung, durch welche ein rasches Oeffnen und Schliessen des erregenden Stroms erfolgt. Dieses geschieht am besten mit Hülfe des sogenannten Neef'schen Hammers.

Bei dieser Vorrichtung geht der von der elektrischen Batterie kommende Strom

durch einen Metallfuss n in den federnden Metallstreifen f

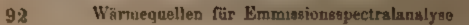
and von diesem in die

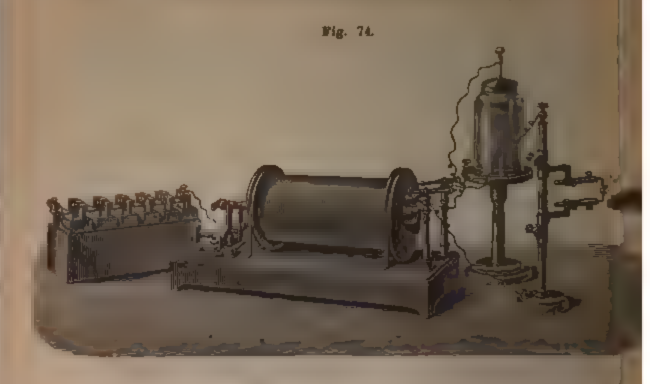
Schraube s. dann in die Hauptspirale der Rolle und surück zur Batterie. Bei a



der Strom durch die Hauptspirale geht, wird der in derselben steckende Eisenkern magnetisch und zieht den Anker a an. Die Feder verlasst in Folge dessen die Schraube sund dadurch wird der Strom unterbrochen, der Magnetismus in e hört auf, der Anker a wird wieder losgelassen, die Feder berührt dann die Schraube wieder, der Strom beginnt von Neuem und damit dasselbe Spiel. Je mehr man durch die Schraube s die Feder dem Eisenkern e nähert, desto rascher geschehen die Unterbrechungen, desto rascher folgen auch die Funken, deren Intensität um so stärker ist, je länger der Inductionsdraht ist.

Die Schranbe darf nicht zu stark angezogen werden. Bei kräftigen Strömen dreht man sie etwas zuruck, bei schwächer werdenden etwas weiter vor, oft genügt eine halbe Umdrehung, um den richtigen Gang des Hammers zu regeln. Will man die Ströme sehr intensiv machen, so verbindet man mit den Enden der Inductionsrolle die aussere und innere Belegung einer Leidener Flasche Alsdann geht die Elektricität zunächst in die Flasche und ladet diese. Die Entladung erfolgt dann durch die mit denselben Spiralenden verbundenen Metalldrähte, die vor dem Spalt des Spectroskops stehen. Beifolgende Figur





Batterie, in der Mitte die Inductionsrolle, deren Neeff'scher Hammer an der huken Seite liegt. Die beiden rechts auf dem Fuss der Rolle befindlichen isolirten Säulen tragen die Enden der Inductionsspirale und sind einerseits mit der im Hintergrund stehenden Leidener Flasche, anderseits mit dem isolirten Drahthalter rechts durch dunne Spiraldrähte in Verbindunggesetzt. Der Spalt des Spectroskops ist ebenfalls in der Figur sichtbar. Bei Einschaltung der Flasche wird die Schlagweite der Funken bedeutend kürzer aber diese höchst intentiv.

Inductors benützt man am besten die segenannten Tauchbatterien aus Zink und Kohle, die in einer mit Schwefelsäure angesauerten Lösung von chromsaurem Kalt stehen. Ein einziges Element der Art reicht schon für kleinere Inductionsfunken aus und zeigt bequem die Gasspectra in den segenannten Geissler sehen Röhren. Die Einrichtung ergibt sich aus Fig. 75 In einer Flasche, die mit chromsaurem Kalt und Schwefelsaure (s. p. 95) gefällt ist, tauchen 2 Kohlenstücke k.k. die an dem Messingverschluss v. befestigt sind. Zwischen beiden befindet sich eine Zinkplatte 2

an einer Messingstange s, die m einer Hülse sich bewegend leicht emporgezogen oder niedergestossen werden kann, so dass dann das Zink m die Flüssigkeit emtaucht. In diesem

Moment beginnt der Strom. Das Zink steht mit der Klemmschraube —, die Kohle mit der Klemmschraube — in leitender Verbindung. Von diesen geht der Strom durch dunne Spiraldrähte nach der Inductionsrolle. Diese Batterien ohne Thonzeilen sind nicht constant, aber sie erzeugen für minutenlange Versuche einen intensiven Strom und lassen sich jeden Moment durch Herausheben des Zinks ausser Thatigkeit setzen, so dass sie sich, einmal gefüllt, monatelang gebrauchen lassen, wenn man die verdunstete Flüssigkeit von Zeit zu Zeit ersetzt und die Zinkplatten zeitweise frisch amalgamirt und die



Paare keinen Augenblick länger mit der Flüssigkeit in Berührung lässt, als es die bei den Versuchen erforderliche Stromdauer nöthig macht. Figur 76 stellt eine Batterie von vier Zinkkohlenpaaren dar, letztere berausgehoben aus der Flüssigkeit. Das Herausheben geschieht mit Hulfe des deutlich sichtbaren Hebels. Widerhaken verhindern das Zurükfallen.

Für Untersuchung von Metallspectra ist ein Flaschen-

element meist zu schwach. Die von Kaiser und Schmidt in Berlin constructen Tauchbatterien (Figur 76) geben mit Inductor No. 6 derselben Anstalt kräftige Inductionsfunken, die für den gedachten Zweck genügen.

§ 55. Bunsens Tauch Batterie.
Bunsen hat zur Untersuchung von Erdspectren eine Kette construit, die aus vier Elementen, ähnlich den eben beschriebenen, besteht, in deren offene tilaszellen die an den Rahmen a in geeigneter Weise befestigten leicht abzunehmenden Zinkkohlenelemente nittelet der Handhabe b eingetaucht



Dieser Rahmen werden. erhält seine Führung durch die in den Schlitzen der Ständer e e mit sanfter Gleitung beweglichen Zapfen e e, wobei die Tiefe der Einsenkung der Etemente mittelst eines durch den Schlitz gesteckten Stiftes f bestimmt wird und daher im Verlaufe der Erschöpfung der Erregerflüssigkeit beliebig vermehrt werden kann. Um die Kette jeder Zeit ohne Anstrengung in Thatigkeit setzen zu können, ist der bewegliche Theil derselben durch das Gegengewicht g so weit abbalancirt, dass die Elemente sich selbst überlassen, eben noch aus der Flüssigkeit emporgezogen werden. Die Zinkplatten sind an die Kupferstreifen hangelöthet, gegen deren anderes platinirtes Ende der Kohlenstab mittelst einer Klemmschraube angepresst wird. Soll die Amalgamation der Zinkplatten erneuert werden, so bringt man das bis zur richtigen, durch Marken bezeichneten Höhe mit Queck-



silber und darüber befindlicher verdünnte Schwefelsaure füllte Amalgamirgefäss [s. Figur 82 links] unter die Zinkplatte phebt es langsam empor, bis die letztere den Boden berüh Das abtropfende Quecksilber sammelt sich in kleinen portlanenen Untertassen, mit denen man die Glaszellen währt des Nichtgebrauchs der Kette bedeckt hält.

Um 10 Liter der Flüssigkeit für die Chromsäurebatterie was bereiten, nimmt man nach Bunsen 765 Gramm pulverisirtes rothes chromsaures Kali, löst es unter Umrühren in 832 Cubc. englischer Schwefelsäure von 1,836 sp. Gew., die sich in einem Porzellangefass befindet, indem man das Salz nach und nach einträgt, dann setzt man 9,2 Liter Wasser unter Umrühren hinzu. Der sehr helsse Krystallbrei erhitzt sich dabei noch mehr und löst sich nach und nach vollstandig auf.

In der Bunsenbatterie steht die Flüssigkeit 28 Cent, hoch and hat 8 Cent, Durchmesser. Das Zinkkohlenpaar taucht pur bis zu seiner halben Höhe ein und hat dann 48 Centimeter wirksame Zinkfläche.

Die elektrolytisch verbrauchte am Zink reducirte Flüssigkeit sieht man bei geschlossener Kette zu Roden sinken, während frische un ibre Stelle tritt. Diese Circulation ist für die Constanz der Kette wichtig (Bunsen, Pogg 155, 236). Es empfehlen sich desshalb möglichst tiefe Gefässe, die der herabsinkenden Flüssigkeit Raum gewähren.

Die Poldrähte der Kette i i sind etwas spiralförmig gewunden, um bei dem Niederlassen der Paare der Bewegung hinlanglichen Spielraum zu lassen: sie führen den inducirenden Strom, von welchem eine Abzweigung den Stromunterbrecher in Thatigkeit setzt, zum Rubinkorffschen Apparat, dessen Inductions rolle nahezu einen Durchmesser von 0™,2 und eine Länge von 0^m,5 besitzt.

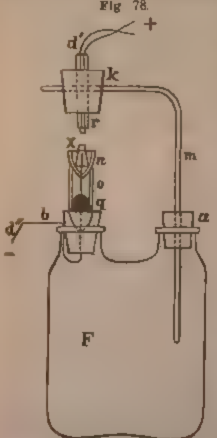
§ 56. Lecoy's Methode sur Untersuchung von Metalisalzlosungen. Lecoq benutzt einen Funkeninductor von 19 Cent. Länge und feinen Draht, welcher ohne Flasche Funken von 2 bis 5 Centm. gibt. Solche grosse Differenzen der Funkenstarke Andern das Metallspectrum wenig, total anders über wird es, wenn man eine Leidener Flasche einschaltet. [Aehnliches geschieht, wenn der Hammer eine plötzliche Unterbrechung erleidet.] Lecoq's Metallapectren, welche Tafel I und II darstellen, sind sämmtlich ohne Flasche hergestellt. Je rascher der Stromunterbrecher arbeitet, desto weniger brillant sind die Funken.

Von den störenden Luft- und Elektrodeuspectren (s. § 52) agt Lecoq. 1) die Metalllinien, welche sich am negativen Pol bilden, beschränken sich selten auf den am negativen Pol

auftretenden blauen Lichtbüschel, sondern sind noch darüber hinaus sichtbar; 2) das Spectrum des positiven Pols ist schwach und stört wenig; 3) der Funken pflanzt sich am liebsten durch die bestleitenden Substanzen fort, daher erhitzt sich die Luft sehr wenig, wenn eine kleine Quantität Metallsalz gegenwärtig ist; 4) man soll die Elektroden nicht zu weit von einander entfernen; 5) die Platinapole geben beinahe nie Linien, ausgenommen bei sehr kurzen Funken und bei Befeuchten mit Salzsäure. Man vermeidet sie durch Entfernung der Pole

Je länger die Funken sind, desto leichter zeigen sich beschattete Banden und continuirliche Spectren. Lecoq benutzt, um die Funkenspectren der Lösungen zu zeigen, kleine senkrechte Röhren von dünnem Glase von 0,5 Ctm. Durchmesser, welche unten zugeschmolzen sind. Durch das untere Ende geht ein umgebogener Platindraht von 1,8 bis 1,9 Millim. Durchmesser.

§ 56a. Der Entlader.



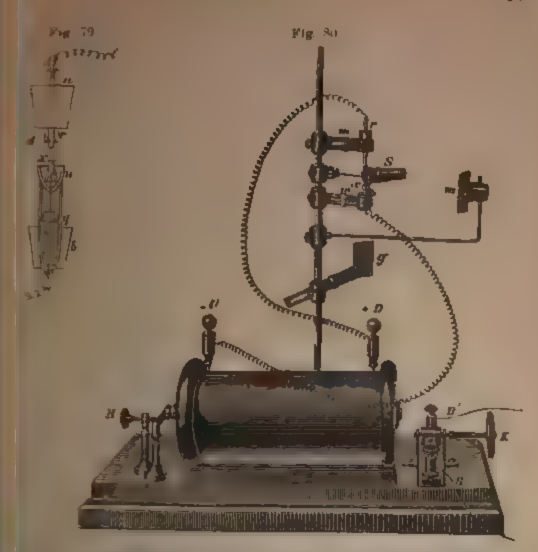
Verfasser hat zur Beobachtung der Funkenspectren von Lösungen folgenden "Entlader" construirt, den sich Jeder leicht selbst fertigen kann.

In einer zweihalsigen Woulfschen Flasche befestigt man zwei durchbohrte Korke a und b, der linke trägt ein Röhrchen o von ½ Centim, Aussendurchmesser, ia, dessen Unterende ein langer Platindraht d" eingeschinolzen ist. der nach dem negativen Pol') des Funkengebers führt. Auf dieses mit Quecksilber gefüllte Röhrchen setzt man die Probehütchen von Glas n, in denen ein kurzes Stück Platindraht eingeschmolzen ist, das unten ins Quecksilber taucht. Ueber das obere Drahtende stülpt man

*) Der negative Pol ist an dem blauen Lichtschein leicht kenntlich, der am Platindraht auftritt.







shes Haarröhrehen x, das man durch Ausziehen und Abneiden dünner Glasröhren darstellt. Dieses Rohrchen, ches Delachanai und Mermet zuerst vorschlugen, ver dert das Herumschlagen des Funkens nach den Seitenaden des Hütchens n. Streift der Funke dort das Glas. erscheinen die Linien der Bestandtlieile desselben (K. Na K.)]. se Entiadevorrichtung benutzt Vertasser in Combination seinem Universalspectroskop s. Fig. 80 Er spannt diebe mit den Korken in die Klemmen mm. Der untere 🖈 trägt die mit Quecksilber gefüllte Glasröhre q. in welche Platindraht eingeschmolzen ist, der obere den Draht mit positiven Pol. Wird der Inductor (Fig. 80) durch Verdung seiner Pole B und B' mit der Batterie Fig. 76, 77 in ig gesetzt, so springen zwischen x und r Funken über. hert man dann die beiden Pole mittelst der vorschiebbaren Klemmen m., so geht der Funkenstrom in eine continuirliche Entladung über, wobei sich an dem negativen Pot ein blaner Lichtbüschel zeigt. Wenn diesei an dem upteren Pol bei xauftritt, so ist las Instrument in Ordbing.

Fullt man mittels Pipette Metallissing in dus Hütchen n. so steigt diese in Folge der Capillaritat in las Robrehen zempor und wird dann durch den Funkenstrom zersetzt. Es offenbart sich aldann in der Nahe von x das Funkenspectrum der Lösung, und kann man dieses leicht mittelst des Spectroskops S (Figur 80) beobachten wenn man dasselbe zweckmässig stellt. Zwischen Entlader und Spectroskop bringtman mittelst Kleinme das Glasblattehen g an, welches ins Verunrendigen des Spalts durch undergespritzte Metallissing verhindert. Der Spiegel m' kann benutzt werden, um Himmelselicht in das Spectroskop zu werfen wie auch zur Herstellung eines Vergleichungsspectrums.

Solien Funkenspectra mit dem Bunsenapparat Fig. 27 beobachtet werden, so benutzt man dasselbe Universalstative indem man das kleine Spectroskop zurnekdreht und den Ent-

lader in die Spalthölle bringt,

§ 57. Bunsen's Entlader für starke Funken. Zur Untersuchung von seltenen Erden behatzt Bunsen den vor dem Spalt des Spectroskops stehenden Funkenapparat Figur 81. Als Stativ für diesen dient die dreihalsige Frasche w Der Inductionsstrom geht von dem Quecksilbernäpfehen a larch den ten en Draht b zu der auf einem zugespitzten Platin mit



steckenden Kohlenspitze c, spring, als Funke zur andern Kohlenspitze e über und gelangt von dieser in das zweite mit dem andern Ende der Inductionsrolle in Verbindung stehende Quecksilbernapfeben ab Die Platindrahte, auf welchen die Kohlenspitzen stecken, sind von angeschnielzenen Glassichren umgeben, die sieh in den Durchbohrungen der Korke d d mit sanft gleitender Bewegung mu ihre Are drehen lassen die Korke stecken hirerseits auf Glassialen und

lassen sich ebenfalts auf- und abbewegen und um ihre Axe dri hen. Alle diese Bewegungen gestatten eine rasche exacte Einstellun

er Kohlenspitzen vor dem Spalt des Spectralapparates. Geobachtung der Funkenspectren selbst geschieht in der Weise, ass man, wahrend sich das Auge vor dem Beobachtungsernrohr befindet, mit der linken Hand die auf Jem Boden tehende kette Fig. 77 in Thätigkeit setzt und mit der rechten den unkenapparat, dessen Kohlenspitzen man ein für allemal die ichtige Hohe gegeben hat, vor dem Spalt so einstellt, dass as Spectrum mit der Scale im Fernrohr coincidirt. Bei den Geobachtungen lässt man den stets durch eine einaschaltete Leidener Flasche verstärkten Fanken m besten in horizontaler Richtung vor dem senkrechten Spalt berschlagen; die Schlagweite des zwischen stumpfen Platin-

bitzen überspringenden Funkens beträgt ca. 1 Ctm.

Die zur Aufnahme der Flüssigkeitsproben bestimmten Koldenspitzen stellt Bunsen auf folgende Weise dar als aterial zu denselben dient die im Handel allgemein verrestete nicht zu lockere Zeichenkohle. Um sie leitend zu nachen setzt man eine grosse Anzahl der Kohlenstängelehen einem bedeckten Porzellantiegel, der sich, allseitig mit Tohlenpulver umgeben, in einem grösseren ebenfalls bedeckten Phontiegel befindet, langere Zeit der grössten Weissgluth aus. the dadurch lettend gewordenen Stangelchen werden mit mem Bleistiftscharfer zugespitzt und der kleine so bergestellte Kohlenconus mit einer feinen Uhrmachersage abgeschnitten. fünfhundert solcher Kohlenspitzen können leicht von einem Erbeiter in einem Tage gefertigt werden, so dass man sich inen zu langjahrigen Beobachtungen ausreichenden Vorrath avon ohne Schwierigkeit verschaffen kann. Aus den Kohlenpitzen ist jetzt noch der Gehalt an Kieselerde, Magnesia, Mangan, Eisen, Kali, Natron und Lithion zu entfernen ocht zu diesem Zweck in einer Platinschale an tausend cohlenspitzen auf einmal, zuerst mit Fluorwasserstoffsäure, one nut concentrirter Schwefelsaure, dann mit concentrirter Sloctersaure und endlich mit Salzsäure je zu wiederholten talen nus, indem man zwischendurch jede dieser Sauren durch mskochen und Abstülen mit Wasser entfernt. Nach dieser chandling sind die kohlenspitzen, nachdem sie an ihrer asis mit einem den Platinspitzen entsprechenden Loche mittelst nes feinen dreikantigen Spitzbohrers versehen sind, zum bebrauch fertig. Für jeden Versuch steckt man neue Kohlen

auf die Platinspitzen und bewirkt die Inhibition derselben mit der zu prüfenden Salzlösung mittelst eines hohlen capillaren Glasfadens, nöthigenfalls unter gelinder Erhitzung mittelst einer kleinen Gasflamme. Ein solcher Kohlenconus wiegt ingefähr 0,015 Gramm und kann mehr als sein eigenes Gewicht an Flussigkeit aufnehmen. Die damit erhaltenen Funkenspectren sind von sehr langer Dauer, so dass bei den völlig impragnirten Kohlenspitzen ein Nachfüllen mit den expillaren Glasfädehen erst nach längerer Zeit nöthig wird. Die mit den reinen Funkenspectren gebenden Lösungen getränkten Kohlenspitzen, sowie diese Lösungen selbst, werden in etiquettirten Gläschen aufbewahrt, um jederzeit die normalen Spectren zur Vergleichung herstellen zu konnen

Sämmtliche zur Feststellung der Erd-Spectren nöthigen Versuche werden mit dem Bunsen-Spectralapparate (s. p. 25) angestellt. Da der Spalt des Instruments von den durch die Funken verspritzten Flüssigkeitstheilen leidet, so wird derselbe stets mit einem durchsichtigen Glimmerbiatt bedeckt (Poggend, 155, 250). Diese Einrichtungen liefern jedoch noch meht alle Linien, die ein Metall im Funken geben kann; sie reichen

aber für chemische Proben aus.

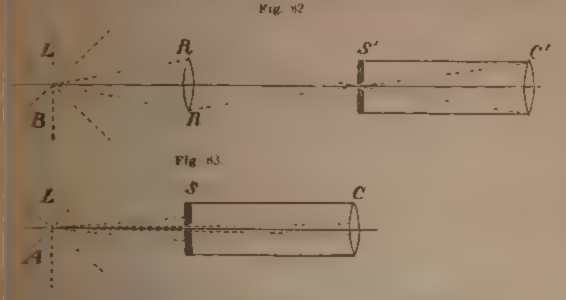
Für eine vollständige Entwicklung des Funkenspectrums bedarf es einer noch grosseren Batterie und einer ent-

sprechend grossen Inductionsrolle,

§ 58. Anwendung der Beleuchtungs- oder Concentrations-Mase. Eine Flamme besteht bekanntlich aus verschiedenen Theilen, so z. B. eine Kerzenflamme aus dem blauen Fuss, dem leachtendem Kern und dem Aussenmantel Richtet man auf solche Flamme von Weitem ein Spectroskop, so fällt von allen Theilen der Flamme Licht in dasselbe und man bekommt dann rin gemischtes Speetrum. Nun gibt aber der blaue Theil für sich nilem betrachtet ein ganz andres Spectrum als der leuchtende Theil. Ersterer zeigt mehrere grüne Linien, letzterer ein continuitbehes Spectrum. Es ist nicht leicht, das Spectroskop so auf die Flamme zu richten, dass nur Licht des einen Theils in das instrument fällt, das Licht des andern aber nicht. Um diesen Zweck zu erreichen, bedient man sich einer Linse D. die zwischen Lichtquelle C und Spalt in der Art eingeschaltel wird, dass sie ein objectives Bild auf den Spalt des Spectral Man erkennt dann auf demselben ein ver apparate wirft.

kleinertes Bild der Flamme und kann dasselbe so projiciren, dass entweder der untere oder seitliche oder obere Theil der Flamme auf den Spalt fällt. In gleicher Weise kann man die verschiedenen Theile des elektrischen Bogenlichtes untersuchen. Bedingung ist hierbei, dass die Strahlen, welche untersucht werden sollen, parallel der Axe einfallen. Die hierzu nöthige Stellung findet man durch passende Stellung der Linse und des Apparats

Die Liuse erfüllt aber zugleich einen andern Zweck, sie



erhäht die Lichtintensität des Spectrums ganz beträchtlich, so dass sie in Folge dessen besonders werthvoll ist zur Untersichung schwacher Lichtquellen.

Diese Erhöhung der Lichtstärke erklart sich aus den beiden Figuren Fig. 82 und 83. Ist L Fig 83 ein leuchtender Punkt, so strahlt derselbe Licht nach allen Richtungen aus. Aber nur ein sehr kleiner Theil desselben fällt durch den Spalt S auf die Collimatorlinse C. Ist dagegen die Sammellunse R R eingeschaltet und aus Bild des leuchtenden Punktes auf den Spalt S' Fig. 82 projeciet, so emplangt jetzt die Collimatorlinse alles Licht, welches in den Strahlenkegel R R L nibalten ist. Am besten minimt man eine Concentrationsluse R von derselben Brennweite und Grösse wie die Collimatorlinse. Eine Linse von noch grösserem Durchmesser würde zwar noch mehr Licht aufnehmen. Dieses würde aber zum Theil auf die Wand des Collimatoriohies fallen. Der Vortheil der Beleuchtungslinse tritt noch dentlicher bei fernen

Lichtquellen, deren Strahlen parallel ankommen, hervor. Von diesen liefert die Linse im Brennpunkt einen auf den Spalt zu concentrirenden Strahlenkegel, ähnlich wie in der Figur 82.

Hat man es jedoch mit nahestehenden breiten (nicht punktförmigen) Lichtquellen zu thun, z.B. Flammen, so gewährt die Beleuchtungslinse keinen Vortheil, denn alsdann senden die seitlichen Theile der Flamme nach den seitlichen Theilen der Collimatorlinse C Fig. 83 Licht, so dass diese einen vollen Strahlenkegel wie in Fig. 82 bekommt.

- § 59. Der Verstäuber. Neuerdings ist von Gouy & Lockyer der sogenannte Verstäuber, wie man ihn zum Verstäuben von wohlriechenden Flüssigkeiten verwendet, zur Spectralanalyse empfohlen worden. Derselbe ist zu benutzen, um Lösungen von Salzen, welche man spectroskopisch prüfen will, in die Bunsenflamme zu blasen. Wir erhielten hierbei insofern keine befriedigende Resultate, als die eingeblasenen Wasserdämpfe die Flamme zu sehr abkühlten. Um eine dauernde Verstäubung zu erhalten, benutzt man ein einfaches Gebläse aus Kautschuk.
- § 59a. Ueber Erzeugung von Spectra durch Phosphorescenz, Fluorescenz und strahlende Materie ist in den folgenden Abschnitten dieses Buches die Rede.
- § 59 b. Lichtquellen für Absorptionsspectralanalyse. Für die Beobachtung von Absorptionsspectren eignet sich am besten Himmelslicht (s. p. 56), dessen Spectrum in den Sonnenlinien eine natürliche Scala enthält. Directes Sonnenlicht ist für wenig durchsichtige Körper zu empfehlen, aber mit Vorsicht zu benutzen, weil es das Auge zu sehr blendet.

Abendbeobachtungen macht man am besten mit Hülfe eines Argandgasbrenners oder einer sehr hellen Petroleum-lampe. Die hellsten sind die "Reichslampen" von Schuster und Baer in Berlin, sie gehen bis zu 50 Kerzen-Stärke, während gute Argandbrenner nur 20 Kerzen aufweisen. Den Mangel der Scala ersetzt man durch Einführung eines Vergleichungsspectrums (s. p. 54) mit den Bunsen'schen Hauptvergleichungs-Linien (s. § 29), von denen man jedoch K α und K β für Absorptionszwecke entbehren kann.

Für den Geübten reicht vielfach die in der Flamme zuweilen aufblitzende Natronlinie aus, ferner die im untern Theil der Flamme sichtbare Kohlenbande $C\alpha$ (siehe § 90).

Abschnitt III.

Ueber die Eigenschaften der Spectren.

a. Von den Spectren im Allgemeinen.

s 60. Spectra fester Körper. Bringt man einen Platinadraht in einer nichtleuchten ien Bunsenflamme zum Glüben und beobachtet diesen mit Hulfe eines Spectroskops, so bemerkt man fass der Draht anfangs in rothem Lichte leuchtet, dass bei starkerer Erwarmung zu dem Roth Rothgelb. Blau und Grun hinzutreten, bis er in der Weissgloth alle Regenbogenfarben zeigt. Je kraftiger das Blau eiseheint, desto weisser erscheint sein Licht*). Bei Mangel an Bliu hat das Licht eine rothiteligelbe Farb ung. Man sieht in dem Spectrum eines solchen weissglübende Drahtes keine Unterbrechung, keine Linien wie im Sonnenspectrum, das Spectrum ist ein tin uir lieh.

Zur Anstellung dieses Versuches muss man den Drath festklemmen, so dass er immer seine bestimmte Lage zum Spalt beibehalt.

Ein gleiches continuirhohes Spectrum erhalt man, wenn man das Spectroskop auf glühen i flüssiges Eisen oder auf eine Lampenflamme richtet (z. B. Petroleum, Gel, Glas). Kurz alle glübenden festen und flüssigen korper (in den Flammen glüht ebenfalls ein fester Körper, der Kollenstoff) geben ein continuirliches Spectrum. Eine Ausnahme bildet nur die Erbin- und Dydimerde, die ein continuirliches Spectrum mit einzelnen heilen Limen hefern.

Nach neueren Versuchen von Weber erschemt der Draht bei selwachem Erwarmen zunsellst grau und leu biet in Strahlen on der Brichbarkeit des Gium. Bei stankerer Eihitzung treten dazu einerseits gelbe und rothe, anderseits Llage Strahlen (Wiedemann Ann 1887 Heft 10) § 61. Spectren von Gasen und Dämpfen. Ganz anders verhalten sich glühende Gase und Dämpfe. Richtet man das Spectroskop z. B. auf den blauen Innenkegel einer Bunsenflamme, so endeckt man nur ein sehr schwaches continuirliches Spectrum, daneben aber mehrere helle Streifen, von denen hauptsächlich 4 durch Intensität sich auszeichnen, ein gelber, ein noch hellerer grüner, ein weniger heller blauer und ein violetter. Diese hellen Linien entstehen durch glühenden Kohlenstoff, der sich jedoch hier im gasförmigen Zustand befindet, während er bei der leuchtenden Flamme in fester Form ausgeschieden und zur Weissgluth erhitzt ist.

Solche Linienspectren erhält man nun auch, wenn audere Körper in der Glühhitze verdampft werden.

Es ist schon lange bekannt, dass viele Stoffe den Alkoholund Gasflammen eigenthümliche Färbungen ertheilen. Hält man z. B. in eine Bunsenflamme ein Natronsalz, so färbt sich die Flamme intensiv gelb. Diese gelbe Flamme rührt her von glühendem Natriumdampf, indem das Natronsalz in der Flamme reducirt und das Metall verflüchtigt wird. Ebenso erhält man eine intensiv rothe Färbung, wenn man Lithium oder Strontiumsalze in die Flamme bringt, eine grüne beim Einbringen von Borsäure, Kupfersalz oder Baryt.

Alle diese Färbungen rühren von leuchtenden Dämpfen her, die entweder die des Metalls, in einzelnen Fällen die des Oxyds sind. Man hat diese Flammenfärbungen schon lange in der Löthrohranalyse mit Vortheil zur Erkennung von Stoffen, z. B. Borsäure, Natron, Lithium verwendet. Da aber verschiedene Körper nahe dieselbe Färbung geben, z. B. Kupfer, Borsäure, Baryt, so ist dieses Erkennungsmittel keineswegs ein sicheres.

§ 62. Spectralanalyse irdischer Stoffe. Schon Talbot beobachtete 1834, dass das Prisma dazu dienen könne, ziemlich ähnliche Flammenfärbungen zu unterscheiden, z. B. die rothen Flammen von Lithium und Strontium. Er erkannte, dass die Lithiumflamme ein Spectrum gibt, welches nur aus einer rothen Linie besteht (eine vorhandene schwächere gelbe sah er nicht), dass dagegen die Strontianflamme ein Spectrum bildet, das aus einer grössern Anzahl rother Linien besteht, welche durch dunkle Stellen scharf von einander

getrennt sind, und ansserdem eine sehr bestimmte blaue Linie (Phil. Mag. (3) IV 11) enthält.

Talbot erkannte auch die größe Schärfe dieser Reaction, sowie das Spectrum der Kalkflamme, aber er verfolgte seine Beobschung nicht weiter. Nach ihm ruhte die Spectral-Untersuchung der gefarbten Flammen, bis im Jahre 1860 in Pogg. Ann. Bi. 110 Kirchhoff und Bunsen mit ihrer chemischen Analyse durch Spectralbeobachtungen andie Oeffentlichkeit traten und nachwiesen, dass sich Kali. Natron Littion, Kalk, Baryt und Strontian auf das Sicherste und in der kleinsten Quantität in ihren Flammenspectren erkennen lassen, nicht blos in reinem Zustande, sondern auch in Gemengen und Verbindungen.

Wahrend Erkennungen aus Flammenfärbungen sofort unsicher werden, sobald zwei Körper ähnlicher Färbungskraft zusammen vorkommen, ja sogar ein Natrongehalt, färbenden Körpern beigemischt, deren Originalfarbe ganz verdecken kann, treten im Spectrum die Linien des Natrons und die Linien, welche der andere Korper gibt, sofort kennbar auseinander. Abscheidung im reinen Zustande, wie sie bei nasser Reaction üblich ist, das mühsame Scheiden und Fällen etc. etc. ist vollig überflussig. Es genügt in den meisten Fällen, eine kleine Quantitat des Korpers für sich oder mit Salzsäure in die Flamme zu bringen oder ihn aufzuschliessen mit Flusssaure oder Schmelzen mit Natron und dann eine Probe in der Flamme zu erhitzen, um die charakteristische Reaction sofort hervortreten zu lassen. Tausendtheile von Milligrammen verrathen sieh hierbet schon durch Entstehung von Linien, und Bunsen und Kirchhoff legten sofort auf frischer That ein staunenswürdiges Zeuginss von der fabelhaften Empfindlichkeit dieser neuen analytischen Methode ab durch Entdeckung zweier neuen Aikalimetalie, des Caesiums und Rubidiums, die sie im Dürkheimer Mineralwasser durch thre Spectralreactionen fanden, obgleich in Millionen Theilen dess then nur 0,17 Caesiumchlorid und 0,21 Rubidiumchlorid enthalten sind.

§ 68. Spectralanalyse der Gestirne. These Entdeckungen zeigten die enorme Bedeutung der Spectralanalyse in so überzeugender Weise, dass die ganze wissenschaftliche Welt darüber

in Aufregung gerieth, die noch wuchs, als Kirchhoff durch seine weitergehenden Schlussfolgerungen nachwies, dass die danklen Linien des Sonnenspectrums hervorgerufen werden durch die Absorption derselben grühenden Dampfe, welche für sich allein erlitzt gedachte Linien hell leuchtend zeigen (s. § 75) und dass demnach diese Dampfe in der Sonnenatmosphare vorhunden sein müssten. Dadurch wurde auf einmal die Jahrzehate herrschende Anschauting über die Natur unserer Soane über den Haufen geworfen; es gelang, aus den Limen die auf der Sonne vorkommenden Elemente zu bestimmen, ja sogar die chemische Natur der fernen Fixsterne wurden jetzt aus ihren Spectrallinien erkannt. Das ummöglich Schemende worde jetzt zur greifbaren Gewisshett. Mit einem Schlage erweiterten sich unsere chemischen Kenntmisse, welche verher auf Stoffe unserer-Erde beschränkt erschienen, "bis an die Sterne weit", was Niemand vordem auch mar zu träumen, geschweige denn zu hoffen gewagt hatte. Das daraus entspringende Gebiet der Spectralanalyse ist might Gegenstand dieses Buchs. Hier gilt es nur, thre Anwending auf traische Stoffe zur Erkennung von Metallen and Nichtmetalien und Jeren Verbindingen,

§ 64. Emissions- und Absorptionsspectra. Nun konnen wir aber micht nur solche korper spectralanalystisch erkennen, welche Licht im glübenden Zustande ein ittilen, sondern auch solche welche die Fähigkeit haben, gewisse Strahlen bei ihrem Durchgang zu verschlucken oler zu absorbiren. Diese Fahigkeit haben zahlreiche gefarbte durchsichtige feste Körper, Flüssigkeiten und Luftarten.

Lampenhehts sofort zwei dunkle Streifen im Grün, wenn man eine Losung von Karmin einschaltet, einen dunklen Streif im Orange, wenn man die Strahlen durch eine Losung von Chromalaun gehen lasst, 5 Streifen zwischen F und D, wenn man eine verdünnte Losung von übermangansaurem Kali einschaltet. Diese Spectra nennt man Absorptionsspectra und aus ihnen kann man die Natur zahlreicher Korper bestimmen, deren Erkennung auf anderem Wege viel weniger leicht ist.

§ 65. Ueber die Leichtigkeit der Spectralaualyse. Die ausserordentliche Empfindlichkeit, welche einzelne spectralanalytische Reactionen zeigen, die wahrhaft bewunderungs-

würdigen Resultate, welche die Spectralanalyse in den Händen eines Bensen und Kirchhoff heferte, haben zu der Illusion getührt, dass die praktische Spectralanalyse ausscrordentlich leicht set. "Man hält einen Korper in die Flamme und man sight alle some Bestandtheile." Das ist eine weit verbreitete Anschaufung über die Speutralanalyse die Anfangern gegenüber gar meht energisch genug bekampft werden kann. Es gibt eine Menge Korper, die sich in der Flamme nicht verrathen und selbst diejemgen, welche Flammenreactionen geben verrathen sich im Spectrum nur dann, wenn sie der Flamme in leicht zersetzbarer Ferm dargeboten werden. Es ist z. B. unmoglich, in dem gewöhnlichen Giase den Kalk beim Giuhen in der Flamme zu erkennen, erst nach dem Aufschliessen verräth sich der Kalkgehalt. Ferner muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass bei Unkenntniss der optischen Bedingingen selbst leicht kennbare Stoffe übersehen werden. Oft versuchen Anfanger mit einem unscharf eingestellten Apparat zu arbeiten; oft gluben dieselben einen Stoff in dem rechten Theil einer Flamme, wahren! das Spaltrohr auf dem linken Theil derselben gericatet ist; oft begehen sie Missdeutungen, in lem sie alle in den meist mangelhaften Farbentafeln enthaltenen Lamen als charakteristisch betrachten. Haufig übersehen sie einen leichtflücktigen Bestandtheil, der sich nur in den ersten Momenten zeigt oder einen schweitligen, dessen Reactin erst nach langem Glähen 24mi Vorschein kommt; noch leudiger starren sie in den Apparat ohn auf die Probe zu achten, die lungst verdampft st, andrer Zufälle nicht zu gedenken.

Ebenso ist es wit der Absorptionsspectral analyse: werz B. glaubt, mit einem Rhek in ein Glas Rothwom sotort Fuchsin erkeinen zu konnen, der irit sieh. Diese Reaction zeigt sich nur bei passend gewähltem Concentrations grafe, bei passend gewählter Dieke der Schicht, bei passend gewählten Lösungsmitteln. Desshalb kann nur derjenige mit Erfolg Spectralanalysen ausführen, weicher jeden einzelnen Körper durchgepräft hat und meht allem dessen Spectrum kennt, son lein auch die Bedingungen, unter welchen es erseleint und die Veränderungen, welche es in Folge der Anwesenheit grosserer oder geringerer Mengen des Korpers und der Einflussen franken.

und des Einflusses fremder Stoffe erleidet.

b. Emissionsspectra.

§ 66. Continuirliche Spectren. Wie sehen oben bemerkt, geben glübende feste Körper bei einer Temperatur, die 20 ihrer Verdampfung nicht hinreicht, continuirliche Spectren, wenn sie zum Glüben erhitzt werden. Dasselbe

thun glühend flüssige Körper.

Nach Draper sollen alle festen und flussigen Korper der verschiedensten Art bei derselben Temperatur | diese ist 525 °C.] zu glühen anlangen; zuerst roth, dann später gelb und weiss. Gegen die Richtigkeit dieses Satzes hegt dei Verlasser Zweifel. Schon die Thatsache, dass Metalle bei gleicher Temperatur bedeutend heller glühen als Glas und viele Mineralien, weist darauf bin, dass der für unser Augemerk bare Anfangspunkt des Glühens bei Metallen eher (beitieferer Temperatur) eintreten muss, als bei Glas etc.*)

Fur geschmolzene Körper sind diese Differenzen noch auffallender. Bei Gasen und Dämpfen sind jedenfalls die Differenzen der Glühtemperatur ganz enorme, sie liegen bei manchen Dämpfen (z. B. der Alkalienmetalle) sehr tief, so dass für diese die Bunsenflamme zum Glühen ausreicht für andere, z. B. für Dampfe gewisser Schwermetalle, wie Zink, Cadmium und Erdmetalle, z. B. Magnesium, Aluminium sehr hoch, so dass diese Knallgas oder den elektrischen Funken verlangen; dasselbe gilt für Gase wie Sauerstoff, Wasserstoff etc.

Verdampfungstemperatur und Glühtemperatur stehen in keiner Beziehung. Quecksilber z. B., verdampft sehr leicht, besitzt aber eine hohe Glühtemperatur. Es ist klar, dass die continuirlichen Speetren nicht geeignet sind zur Unterscheidung der Körper, obgleich es sicher ist, dass das Quantum von rothem, blauem etc. Licht, welche sie im Zustande der Gluth aussenden, nicht bei allen dasselbe ist.

Schon Kirchhoff sagt (Pogg. Ann. 109, 293), dass die Intensitat der Strahlen von gewisser Wellenlänge, welche verschiedene Körper bei derselben Temperatur ausschicken.

^{*)} Weber hat neuerdings die Unrichtigkeit des Draper'schen Satzes bewiesen (s. p. 103).

eine sehr verschiedene sein kannt sie ist proportional mit dem Absorptionsvermögen der Körper für Strahlen der in Rede stehenden Weilenlange; bei derselben Temperatur glüht Metali desahalb lebhafter als Glas, dieses mehr als ein glühendes Gas. Zwei Korper machen aber eine Ausnahme von der allgemeinen Regel, das ist Dydim- und Erbinerde, die sich durch das Auftreten heller Linien (neben einem continuirlichen Spectrum) auszeichnen und dadurch erkannt werden konnen.

Alle Metalle in fester Form gegtüht geben continurliche Spectra, lasst man aber einen elektrischen Funken zwischen den betreffenden Metallen überschlagen, so wird eine kleine Menge des Metalls durch die bei der Elektricitätsausgleichung plötzlich auftretende Wärme verdampft und diese ist hinreichend, um das Spectrum des Metalldampfs deutlich im Spectroskop zu zeigen. Dieses aus hellen Linien bestehende Dampfspectrum ist aber wohl zu unterscheiden von dem Spectrum des nicht verdampften festen Korpers

Als Beispiele von continuirlichen Spectren erwähnen wir hier das Spectrum des Lichts einer Gas-, Oel-, Petroleum flamme, herrührend von weissgluhenden festen Kohlentheilichen die durch Hitze ausgeschieden werden, das Spectrum von Kalklicht, elektrischem Licht. Das Spectrum des letzteren, herruhrend von glühen ien Kohlentheilchen, zeigt jedoch öfter heile Linien, diese rühren her von Verunreinigungen der Kohlenspitzen, mit deren Hülfe das elektrische Licht gemacht wird

Auch das Spectrum des Kalklichts zeigt bei sehr hoher Temperatur helle Linien, diese rühren jedoch nicht vom glühenden festen Kalk her, sondern von beigemengten flüchtigen Calciumverbindungen. Calciumoxyd etc.

Nach Huggins und Reynelds [Pr. R. S. May 26, 1870] erscheinen im Knahgaslicht auch im reinen Kalk neben einem continuirlichen Spectrum die Kalkhinen, doch sieht man diese auch ausserhalb des glühenden Cylinders in der darübei lina ssehlagenden Flamme, also rühren sie zweifelles von Kalkdampf her. Baryt, Strontian geben im Knallgaslicht ihre bekannten Linienspectren, weil sie sich verflüchtigen wie Kalk. Zircon, Beryll, Thonerde, Titansäure, Uranoxyd, Wolframsaure Molybdansäure, Kieselerde, Ceroxyd geben alie im Knallgasfeuer continuirliche Spectren ohne Linien.

Wenn aber feste und flüssige glühende Körper continuirliche Spectren geben, so folgt daraus noch nicht, dass ein continuirliches Spectrum jedesmal von einem festen oder flüssigen Körper herrühren müsse. Auch Gase geben unter Umständen continuirliche Spectren. So ist das Spectrum von Wasserstoffgas, welches beim Druck von 20 Atmosphären in Sauerstoff verbrennt, nach Frankland continuirlich. Die Flamme leuchtet alsdann sogar ziemlich kräftig im Gegensatz zu der gewöhnlichen blassen Wasserstofffamme, die jedoch, wenn sie mit Sauerstoff im richtigen Verhältniss gemischt abbrennt. ebenfalls ein continuirliches Spectrum liefert (Dibbits). Ist Wasserstoff im Ueberschuss, so sieht man nach Plücker die diesem Gase charakteristischen Linien (Poggend. Band 116 S. 48).

Das Spectrum des brennenden Kohlenoxyds ist ebenfalls ein continuirliches und auch dessen Flamme wird erheblich heller beim Verbrennen unter hohem Druck.

Ferner geben continuirliche Spectren: glühender Wasserdampf, Chlorwasserstoff, schweflige Säure und Kohlensäure, Schwefelkohlenstoff brennend in Stickoxyd oder Sauerstoff*), Arsenik und Phosphor, Schwefel und Selen, die in Sauerstoff abbrennen. In den letzten Fällen dürfte das continuirliche Spectrum dem Glühen fester Körper zuzuschreiben sein, welche beim Verbrennen gebildet werden. Beim Verbrennen von CS_2 bildet sich C, beim Verbrennen von $P: P_2 O_5$ beim Verbrennen von CS_2 bildet sich C, beim Verbrennen von CS_3 .

Frankland leugnet, dass das Leuchten dieser Flamme von ausgeschiedener fester ins Glühen gerathener $P_2\,O_5$ und $As_2\,O_8$ herrühren könne, da diese sich viel früher verflüchtigen als glühend werden, und denkt das Leuchten der Oelflammen erzeugt durch Verbrennung gasförmiger sehr kohlenstoffreicher Kohlenwasserstoffe, die beim Verbrennen von Oel. Petroleum etc. entstehen.

Es scheint jedoch, dass seine bei 20 Atmosphären Druck erzeugte Wasserstofftlamme kein allzu starkes Leuchtvermögen besitzt (er bemerkt, dass man in 2 Fuss Entfernung davon noch eine Zeitung lesen konnte). Bei einer gewöhnlichen

^{*)} Nach Dibbitzs: Verfasser erhielt dagegen mit CS* in NO verbrannt ein discontinuirliches Spectrum.

Petroleun Jampe ist man aber im Stande, eine Zeitung in A Meter, also der mehr als dreifachen Entfernung zu lesen. Der behe Druck allein macht demnach die Leuchtkraft noch aicht. Kirchhoff und St. Claire Deville erklaren die grossere Leuchtkraft einer Flamme bei höherem Druck aus der dabei antwickelten hoheren Temperatur.

§ 67. Discontinuirliche Emissionsspectren. Bei den contiutrlichen Spectren zeigt das Spectralbild keine Unterbrechung:
bei den discontinuirlichen aber ist das Farbenfeld durch
dunkle Zwischenraume unterbrochen, die mehr oder weniger
breit und zahlreich auftreten können. Wenn die dunklen
Zwischenraume an Breite sehr überwiegen und die übrig
gel hebenen leuchtenden Theile nur sehr schmal sind, so
entsteht ein Linienspectrum. Es gibt Körper, die in
der Bunsenflamme nur eine einzige beile Linie geben, z. B.
Natring.

§ 68. Linienspectren. Die discontinnirhehen Spectren sint von Interesse insofern, als man aus ihren Linien die glübenden Stoffe erkennen kann, welche das betreffende Licht wefern Durch Kirchhoff's Forschungen hat sich berausgestelt, dass jeder dampfförmige einfache Stoff, zum Glüben erhitzt, seine eigenthümlichen Linien liefert, deren Lage im Spectrum von den Linien andrer Stoffe bestimmt verschieden ist.

Unter Umstanden erscheint es, als wenn die Lage der bin en verschiedener Körper auch dieselbe sein konne, so fallt die Laue Lithiumlinie (s. u.) mit einer Stromianlinie zusammenfallen findet aber nur bei kreinen Spectrarapparaten mit geringer Dispersion statt. Wendet man Spectroskope mit mehreren Prismen au, so erkennt man sofort, ass he Lithiumlinie weiter nach Blau hin liegt, als die entsprechenze Strontianlinie.

Die discontinuirlichen Spectren sind vorzigsweise glübenden Dampfen und Gasen von
zeringer Spannkraft eigen. Um die Spectren glübender Metalldämpfe zu erzeugen, behutzt man bei den Leichtmetallen am besten einen Bunsenbrenner. Man bringt eine
Spur der festen Substanz an das Oehr eines Platindrahts, der
in ein Glassohr r (Fig. 70 p. 86) eingeschmolzen ist und steckt

dieses auf einen dicken Draht, der an einem Ständer s (Drabtständer) hoch und niedrig gestellt werden kann, dann bringt, man das Oehr in den äussern Saum des obern Theilseiner nicht leuchtenden Bunsenflamme B. Diese stellt man in eirea 13 Centm Entfernung vom Spalt auf und dreht dann den Fuss des Speatroskops, indem man dafür sorgt, dass alle übrigen Theile ihre absolute unveränderte Lage beibehalten. Man findet dann sehr rasch die Lage, wo die Limen am brillantesten erscheinen.

Schon die geringste Menge Substanz genügt unter Umständen, das Linienspectrum, welches ihr eigen ist, zu zeigen. Die eigenthümhehen Linien jeder Substanz bleiben auch in Gemengen derselben kennbar, so dass man oft and dem complicirtesten Gemenge die Gegenwart der Substanz.

herauserkennen kann (s. § 62).

§ 69. Wandlungen der Emissions-Spectra ein und desselben Stoffes. Das Spectrum eines Elements, ist keineswegs unter allen Umständen dasselbe, sondern ändert sich sehr erheblich mit der Temperatur. So gibt Natrium in der Bunsenflamme nur eine einzige gelbe Lanie, in dem heisseren elektrischen-Inductionsfunken dagegen neun Lauten. Aber nicht nur itte Zahl der Linien, sondern auch deren Charakter ändert sich mit der Temperatur. Bunsen sagt (Poggend, 155 367); "Die von Kirchhoff zuerst hervorgehobene Thatsuche, dass die relative Intensitat der einzelnen Linien bei Temperaturerhohung der Lichtquelle sich nicht gleichmassig andert, ist Ursache, dass die im Frammenspectrum als die relativ schwächsten: auftretenden Linien im Funkenspeetrum nicht selten als die lichtstärksten erschemen. Lathium gibt in der Bunsenflamme eine starke rothe und eine schwache orangefarbene Linie, im schwachen elektrischen Funken erscheinen beide Linten gleich hell, im Bogenlichte ist die orangefarbene Linie heller als die rothe.

Kaltum liefert in der Bunsenflamme eine rothe Linie, die im starken elektrischen Fanken kaum sichtbar ist, dafür treten andre in der Bunsenflamme schwer oder nicht sichtbare Linien hervor.

Wenn diese Unterschiede sich ans dem Verhalten bei verschiedenen Temperaturen erklären lassen, so gibt es wiede Wahl der passenden Versuchsbedingungen für die Auslyse. 113

ndre, die auf das Vorhandensein verschiedener Modificationen rückzuführen sein dürften, wenugleich der Chemiker solche Icht in allen Fällen anerkennt.

So gibt es drei Spectra des Stickstoffs, zwei Bandenpectra und ein Linienspectrum [Tafel II Nr. 1, 2, 3], zwei pectra des Schwefels, zwei des Kohlenstoffs etc.

§ 70. Wahl der passenden Versuchsbedingungen für die malyse. Fur die Erkennung eines Körpers sind keineswegs me Versuchsbedingungen die besten, welche ein möglichst mienreiches Spectrum liefern. Im Gegentheil erweisen sich R hier niedrige Temperaturen, die man mit einfacheren Hulfsottein erzielen kann, vortheilhafter als hohe. "Man beegnet (sagt Bunsen) der auf den ersten Blick befremdenden scheinung, dass bei manchen Stoffen das Flammenspectrum Scharfe und Limenzahl das Funkenspectrum bei weitem bertrifft, dass z. B. im Funkenspectrum die für das Flammenpectrum so charakteristischen Linien des Caesiums gar nicht od die des Rubidiums kaum zum Vorschein kommen. t dies indessen leicht begreiflich, wenn man erwägt, dass 🚺 weniger erbitzte gluhende Flammensäule wegen ihren mfangreichen Dimeusionen dem Spalte Licht von erheblich rosserer Intensitat zuführt, als die auf die Funkenbahn behrankte winzige Gassäule von unverhältnissmässig höherer emperatur. Diejenigen Stoffe, deren Spectren skon bei niederen Temperaturen zum Vorschein ommen, werden daher immer am zweckmässigten in der Gasflamme und nicht im Funken pobachtet; es gehören vornehmlich dahin die der Almien, alkulischen Erden, des Indiams. Thalliums und einige adere "

Flammenspectren werden in vollendetster Ausbildung erlten, wenn man die zu prüfenden Perlen, um die höchsten
emperaturen zu erzielen, an der nicht zu einem Ochr umbogenen äussersten Spitze eines haarfeinen Platindrahtes in
m Schmeizraum der nichtleuchtenden Flammen bringt.

§ 71. Spectra von Verbindungen. Bunsen s und Kirchhoff's ntersuchungen galten in erster Linie den Spectren einfacher breer, der Elemente.

Es hat sich aber durch fernere Untersuchungen heraus-

gestellt, dass auch Verbindungen ihnen eigenthümliche Spectraliefern, die mit den Spectren ihrer Bestandtheile nicht identificut werden können. Zuerst wies solches Al Mitscherlich nach (Poggendorff, Annalen 1862 und 1864), ferner Roscoe und Cliftos in Bezug auf das Calciumspectrum (Trans. Lit. a. Phil. Soc. 1862).

Mitscherlich zeigte, dass die von Bunsen und Kirchhoft beschriebene Spectra nur zum Theil Metallspectra sei, z. Th. aber Spectren des Oxyds. Dies gilt namentlich für die Spectren der Erdalkalien (Calcium, Strontium, Baryum), und dass die Chlor-, Rrom- und Jodverbindungen dieser Körper ihre eigner Spectren geben. Lecoq's und Lockyer's Untersuchungen (Studien zur Spectralanalyse, Leipzig bei Brockliums 1829)

haben diese Angaben bestätigt.

Nun lässt sich das Spectrum einer Verbindung nur daun rein beobachten, wenn man Sorge trägt, dass dieselbe in der Hitzquelle (Flamme oder Funken) nicht zersetzt wird. Kipperimentirt man in atmosphärischer Luft, so tritt in den meisten Fällen Dissociation ein. Eine Chlorverbindung z. B. Chlorcalcium verdampft nur zum Theil als solche. z. Th. wird es in der Flamme dissociirt; es bildet sich Calciumoxyd und Salzsäure. Das Oxyd und z. Th. auch das Chlorid geben ihr charakteristische Banden, z. Th. werden sie weiter dissociirt und dann erscheinen Metalllinien.

Unter solchen Umständen ist das, was man nach Bunsen als Calcium- oder Strontiumspectren bezeichnet, ein Gemenge mehrerer Spectren, z. B. des Calciums und des Calciumoryda. Aus gedachten Gründen wechselt auch öfter das Ansehen der Spectra, indem man zuerst, beim Einbringen einer Probe in die Hitzquelle das Verbindungsspectrum, später das Oxydoder Metallspectrum sieht. Steigert man dann die Hitzgebedeutend, so verschwinden mehr und mehr Oxydlinien und schliesslich (bei Anwendung sehr starker elektrischer Funken) hat man nur mit Metalllinien zu thun.

§ 72. Lockyer's Dissociationstheorie. Die Aenderung der Spectra mit der Temperatur, welche oben erwähnt ist, kommissomit z. Th. auf Dissociation von Verbindungen hinaus. Lockyer ging nun noch weiter, indem er die oberhalb der Dissociationstemperatur sich zeigenden Aenderungen der Metallspectra als weitergehende Dissociation, d. h. als Zersetzung der Element

Irrige Deutungen an Sternspectra führten ihn auf die siner Zersetzung des Calciums in hoher Temperatur, bis user dieses Buches nachwies, dass die von ihm als umhnie hingestellte Linie bei H' (Sonne) gar nicht dem um, sondern dem Wasserstoff angehörte.*)

Andere v. Lockyer als Dissociationen aufgefasste Ernungen (auffälliges Hervortreten gewisser Eisenlinien
Lagenverschiebung derseiben in dem Sonnenspectrum
n sich durch die Thatsache erklären, dass nach Gouy
Regenwart fremder Stoffe mehrfach die Helligkeit der
n andrer Stoffe beeinflusse und dass die Lage von
rptionslinien sehr erheblich durch das Medium, in welchem
bsorbirenden Stoffe sich befinden, beeinflusst wird (s. u.)

3 78. Der Charakter der Spectra von Verbindungen. rend Metallspectra zumeist scharfbegrenzte Linien liefern, Wellenlänge resp. Brechbarkeit das Metall charakterisiren, n die Spectra von Verbindungen unscharfe (am Rande aschene) Linien oder breite mehr oder weniger abschattirte den (vergleiche die Strontiumspectren im folgenden Abtu), deren Wellenlänge und Brechbarkeit mit der anderer indungen oder einfacher Körper öfter übereinstimmt.

Insofern ist die Lage der Linien oder Banden bei Verungsspectren für die Feststellung der Natur der Verung nicht so entscheidend wie bei Spectren einfacher er. (Vergleiche das Zusammenfallen der Calcium- und tumbanden, der Strontium- und Lithiumlinien Fig. 37 p. 39.

e. Absorptionsspectra.

3 74. Absorption kalter Körper. Wir haben bereits ausder gesetzt, dass man in continuirlichen Spectren de Zwischenräume künstlich erzeugen kann, indem man einen beichtigen Körper in den Gang der Strahlen einschaltet, der gewisse Farben verschluckt oder absorbirt. Wir ten dann ein Absorptionsspectrum des eingelteten Körpers. Sieht man z. B. mit dem Spectroskopeiner Lichtstamme, welche ein continuirliches Spectrum

Berichte der Berl, Akad, 1880 p. 192.

giebt und setzt man vor den Spalt ein Gläschen mit sehr verdünnter Anilinrothlösung (s. Anordnung p. 55), so giebt diese einen schwarzen Streifen im Gelbgrün (Fig. 84), weit das grüngelbe Licht gewisser Brechbarkeit durch Anilinroth (Fuchsin) verschlückt wird. Alle übrigen Farben gehen him durch, manche ungeschwächt, z. B. Roth, andere wenig geschwächt, z. B. Gelb. Blau und Violett. Verstärkt man die Lösung, so wird die Absorption starker, d. h. der schwarze Streifen wird dunkler, verbreitet sich nach Blau hin und löscht schlieslich Blau und Violett ganz aus, so dass nicht weiter hindurch geht als Orange und Roth.

Fig. 84



Wir ersehen daraus, dass die Intensität der Absorption ab hängig ist von der Concentration der Lösung. Ebens ist sie abhängig von der Dicke der Schicht. Full man Anthurothlosung, die in dünner Schicht nur einen schmate Absorptionsstreifen gibt, auf eine Röhre und sieht der Läng nach hindurch (s. Anordnung p. 56), so erscheint das dunkt Feld, der "Absorptionsstreifen", bedeutend dunkler und breiter Solche Absorptionsstreifen erblickt man nicht nur in farbige Flüssigkeiten, sondern auch in farbigen durchsichtigen fester Körpern und in Gasen.

Setzt man z. B. ein Stück Uranglas vor den Spalt eine Spectroskops, so erblickt man zwei Streifen mit verwaschene Rand im Grun und Blau Nimmt man ein Stück massi hellblaues Kobaltglas, so erscheint das Orange, so wie ein Theil des Grün, Roth und Gelbgrün ausgeloscht; Blaugrün und Blau gehen hindurch. Gelbe Gläser verschlucken dagege das Blau des Spectrums und lassen nur etwas Grün, ferne Gelb und Roth durch.

Das farbige Mittel braucht nicht vor dem Spalt zu stehen

Effect ist derselbe, wenn man es zwischen Auge und strument bringt oder vor oder hinter das Prisma setzt.

Auch Gase geben Absorptionsstreisen, so der rothe Damps Untersalpetersäure und der violette Joddamps. Beide ben im Spectrum eine Menge von schwarzen Linien, die mit der Steigerung der Temperatur vermehren. Das bectrum des Joddampss stellt Fig. 85 No. 2, das der Unterspetersäure Fig. 85 No. 1 dar.

Fig. 85.



Uniersulpeter suure



Jod

Aber nicht nur farbige, sondern auch farblose oder seinbar farblose durchsichtige Körper liefern solche Absorpasstreifen, flüssige wie luftförmige, z.B. Lösung von denerde und Erbinsalze, ja selbst Meerwasser in dicken hichten und atmospharische Luft.

Beobachtet man z. B ein weit entferntes Feuer durch Spectroskop, so sieht man darin Absorptionsstreifen, sog. sitlinien, wahrend ein Feuer in der Nähe ein continuirliches ectrum nefert.

az eigenthümliche Absorptionsstreifen liefern aber die fühenden Dämpfe oder Gase. Dieselben absorbiren genau selbe Licht, welches sie aussenden. Spiritus-Natronflamme odet z. B. nur gelbes Licht aus, und liefert im Spectral-parat eine einzige Linie.

Betrachtet man dagegen das continuirliche Spectrum er Gasflamme durch eine Kochsalzflamme, so erscheint der Stelle des Gelb eine feine dunkle Linie*). In analoger

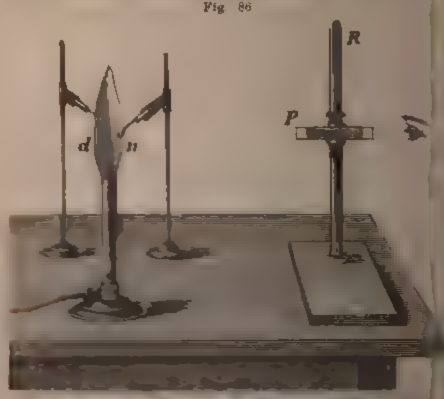
^{*)} Dieser Versuch gelingt, wenn man die mit wasserigem intus gespeiste Kochsalzflamme vor das Auge bringt, während in ein Taschenspectroskop sieht.

Am sichersten verfahrt man aber nach Günther folgenderesen. Man biegt einen dunnen geraden Platindraht d (Fig. 86), der

Weise kann man auch durch geeignete farbige I andere dunkle Linien in continuirlichen Spectren erzeu diese dunklen Linien erscheinen genau an derselber wo die farbigen Flammen helle Linien liefern.

Diese Experimente nennt man Umkehrung den nien. Am leichtesten gelingt die Umkehrung der Natronlinien im elektrischen Licht. Ein Stückehen in dasselbe gebracht, gibt die bekannte blendend helb Bald aber umgibt sich der Flammenbogen mit glie Natriumdampf, der das gelbe Licht absorbirt und continuirlichen Spectrum des Flammenbogens alsdann aber hellen gelben eine intensiv schwarze Linie erzeug

Rande einer Bunsenflamme zur stärksten Gluth und betrach durch einen Prismenkorper P. dessen brechende Kante der parallel ist (p. 15). so dass man ein continuirliches Sticht; daun bringt man eine du ke Sodaperle unterhalb der auf die andere dem Prismenkorper zugekehrte Seite der Man erkennt dann alsbald eine dunkle Linie an Stelle der hnie in dem anfangs continuirlichen Spectrum.



donn der gubersie Natrumsian i sendet ja seibst belle Lacht aus, so erschent tur dunkel, wern sie ver eine

Bonsen und Kirchhoff gelang ferner die Umkehrung des hium- Kalium-, Strontium-, Baryum- und Calciumspectrums*). wiesen ferner nach, dass zahlreiche schwarze Linien des menspectrums nichts weiter sind als Umkehrungen des enreichen Eisenspectrums und dass das Sonnenspectrum Absorptionespectrum ist, dessen Absorptionslinien veranlasst einerseits durch glübende Metalldämpfe in der Sonnenosphäre, anderseits durch Absorption in der Atmosphäre er Erde. Diese Absorptionslimen finden sich auch im etteten Sonnenlicht, z. B. in dem von weissen und farbigen n ten, vom blanen Himmel, von weissen Wolken etc. rebirten Licht. Denn die dunklen Linien sind demnach ch Absorption ausgelöschtes Licht gewisser Brechbarkeit wenn dieses betreffende Licht bereits in den Strahlen Lachtquelle fehlt, so kann es auch in dem an dem Körper ectirten Lichte nicht vorhanden sein.

Andere naturliche Absorptionsspectra sind: die Spectra Fitsterne, die z. Th. dieselben, z. Th. andere Absorp-

Zwischen den Absorptionsspectren glühender Dämpfe und Emissionsspectren derselben findet eine Reciprocität statt tht blog darin, dass der glühende Dampf für sich beobachtet in daselbst helle Linien zeigt, wo er vor einem continuir-

the dessen Strahlen sowert sie nicht mit der Natronlinie zumenfallen, ungeschwächt hindurchgehen. Ist das Licht hinter
a Natrumdampf nur matt, so sieht man die Umkehrung nicht.
Zum Gelingen solcher Experimente sind daher gunstige Bemagen beitig. Niedrige Temperatur des absordirenden gluhenDampfes und hohe Temperatur resp Leuchtkraft des dahinter
henden Lichts. Nimmt man z. B. an, die Natronflamme oder
Natrumdampf absorbire 14 des auffallenden Lichts und leuchte
et mit der Intensität 1, so wird bei einer Helligkeit einer
inter stehen im Flamme. I der Natrumdampf heller leuchten
der Hintergrund, tenn von dem Lichte des letzteren bleibt
ber Absorptien 14 übrig, die sich zur Leuchtkraft der Natronme. I hinzunddiren. Ist aber die Intensität der Hintermittamme. 25, so wer ien absorbirt 25, is bleiben übrig 5, die
für Natronkeit a icht 7 geben, dahn erscheint die Natronu miter als der Hintengrund, der mit der Intensität 5 leuchtet.

1 Neuer lings haben Liveing und Dewar weitere Umkehrungen
Art mit Erfolg bewirkt.

lichen Spectrum durch Absorption dunkle Linien liefern wurde, sondern auch in Bezug auf deren Intensität und Breite.

Je stärker ein glühender Dampf eine Strahlengattung emittirt, desto kräftiger absorbirt er dieselbe Strahlengattung.

Die Absorptionsspectren der farbigen, festen, flussigen und gasförmigen Körper hat man schon seit längerer Zeit genauer studirt, die Absorptionsspectren glühender Dämffe aber erst seit Entdeckung der eigentlichen Spectralanalyss und war es Kirchhoff, der die Reciprocität zwischen dem Absorptionsspectrum und Emissionsspectrum glühender Dämpfe zuerst nachwies.*)

Beispiele, wo Absorptionslinien des kalten Stoffs den Linien entsprechen, welche derselbe Stoff glühend aussendet, sind: Erbinerde und Dydimerde, wo die Absorptionslinien der kalten Lösung mit den hellen Linien, welche die glühenden Erden aussenden, ziemlich in der Lage übereinstimmen.

Die Absorptionsspectren glühender Dämpse zeigen meistscharf begrenzte Linien; die Absorptionsspectren kalter Flüssigkeiten und sester Körper dagegen fast ausnahmslos mehr oder weniger verwaschene Streisen oder breite Banden (s. § 74).

Das Specialstudium der naturlieben Absorptionsspectren (Licht der Fixsterne) ist Sache der Astronomie Diese gebt von den in höchster Temperatur (mit Flaschenfunken) dargestellten Emissionsspectren aus, füssend auf dem Kirchhoffschen Gesetz, dass die betreffenden Absorptionslinien nichts weiter sind, als die Umkehrungen gleich liegender heller Linien der Emissionsspectren. So hat man das Vorhandensein folgender Elemente in der Sonnenatmosphäre nachgewiesen Na. Ca. Ba. Mg. Fe, Cr. Ni. Cu. Zn. Sr. Cd. Co. H. Mn. Al. Ti.

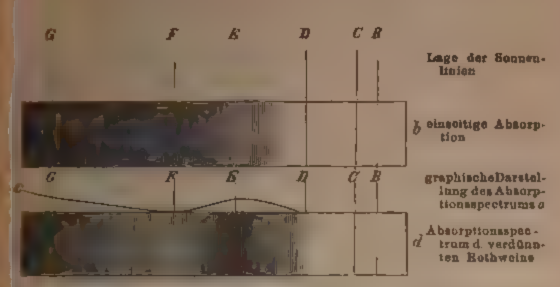
Da wir uns in diesem Buche nur mit irdischen Objecten befassen, so können wir auf die an und für sich höchst interessanten Resultate der Spectralanalyse des gestiraten Himmels nur beiläufig binweisen.

§ 76. Eintheilung der Körper in Bezag auf ihre Absorption. Die zahlreichen farbigen lichtabsorbirenden Medien kann man in Bezug auf ihre Absorptionsspectra in vier Klassen eintheilen:

^{*)} Fur Warmestrahlen kannte man die Thatsache schon vor Kirchhoff. So ist bekannt, dass Kieuruss die Warmestrahlen sehr stark absorbirt; aber dieselben auch sehr stark ausstrahlt.

Eintheilung der Körper in Bezug auf ihre Absorption, 121





1) Die Absorption steigt von einem Punkte des sichtbaren Spectrums nach dem einen oder andern Ende hin, das dann mehr oder weniger vollständig absorbirt wird einetitig absorbirende Körper. Beispiele Eisenchlorid, Pikrindare. Die grosse Mehrzahl der einseitig absorbirenden Korper absorbirt die blaue (d. i. die stärker brechbare) Seite des Spectrums. Je concentrirter die Lösung des Körpers ist, desto weiter geht die Absorption nach der übrig bleibenden Seite des Spectrums hin (s. Fig 86 b)

2) Die Absorption steigt von einem Punkte des sichtbaren Spectrums mehr oder weniger rasch nach beiden Seiten hin. Zweiseitig absorbirende Körper. Beispiele

Kupferchlorid, mangansaures Kali, Nickelchlorür.

3) Die Absorption steigt sehr allmahlich an, um darait innerhalb des sichtbaren Spectrums wieder abzunchinen; se entstehen dann breite verwaschene dunkle Felder oder Streifen Beispiel. Verdünnte ätherische Eisenrhodanidlosung, Kobaltehlorur Man nennt solche sehr breite verwaschene Banden Schatten. Diese Schatten treten nicht selten mit einseitiger oder zweiseitiger Absorption auf. Beispiel. Verdünnter Rothwein (siehe Fig. 86 a).

4) Die Absorption steigt an gewissen Stellen plötzlich in um kurz darauf wieder rasch abzunehmen. Dann entstehen die Absorptionsstreifen oder Banden, von denen einige förper theils nur einen, wie Fuchsin (Fig. 84), theils aber

mehrere, von verschiedener Intensität und von verschiedener: Schattirung, wie Kobaltglas (Fig. 87), aufweisen.

Betrachtet man den Charakter der Absorptionsbanden fester und flüssiger Körper, so kann man dieselbenin 2 Gruppen theilen.

a) Die Banden erscheinen auf beiden Seiten gleich oder

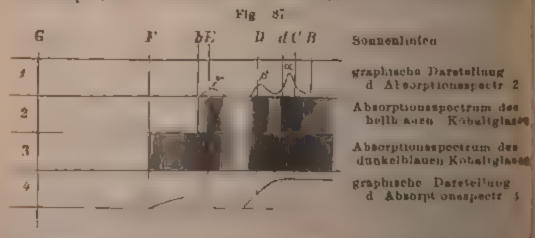
annähernd gleich stark verwaschen.

Dieser Fall liegt vorzugsweise bei den unorganischen Körpern vor, wie Cobaltglas, theilweise aber auch bei organischen (festes und gelöstes Fuchsin, festes Naphtaimroth etc.).

b) Die Banden erscheinen auf der rothen Seite schurfer abgegrenzt als auf der blauen. Dieser Fall tritt fast ausschliesslich bei organischen Körpern ein, Beispiele Lösungen von Corallin, Naphtalinroth, Methylviolett, Indigo, Cyama, Anilinblau, Eosin. Unter unorganischen Stoffen zeigt nur fester violetter Chromalaun diese Eigenthümlichkeit. Einzig in ihrer Art erscheinen die Banden des Dyd.mehlorids, deren schärfere Kante nach Blau hin liegt. Diese Banden unterscheiden sich jedoch dadurch von den gewöhnlichen Absorptionsbanden der andern Stoffe, dass sie bei Verdünnung der Lösung in einzelne Streifen zerfallen.

Im Bengungsspectrum, wo die rothe Seite ausgedehnter, die blaue schmäler ist, erscheinen auch die Absorptionsstreifen auf der rothen Seite verwaschener, auf der blauen relativ scharfer,

§ 76a. Wirkung der Concentration und Schichtendicke. Viele Körper, die in concentrirter Losung oder in dicker Schicht



ein Spectrom der Classe 1 geben, zeigen in verdünnter Lösung oder in dünner Schicht Spectren von Classe 3 oder 4, z. B Kobaltglas, das in dicker Schicht die ganze blaue Seite des Spectrums auslöscht, bei mittlerer Dicke eine Absorption wie Fig. 87 No. 3 und in dünner eine Absorption wie No. 2 zeigt. Bei starker Verdünnung bleiben von mehreren Linien nur die intensivsten zurück. Bei noch stärkerer Verdünnung verschwinden auch diese. Manche Spectra von Classe 4 zeigen auch noch eine einseitige Absorption auf der einen oder undern Seite des Spectrums (Uranchlorid, Chlorophyll).

§ 77. Einfluss des Lösungsmittels und des Aggregatzustandes. Die Lage der Absorptionsstreifen ist
nicht ganz constant, sie richtet sich nach der Dispersion des
Lösungsmittels. Der Absorptionsstreifen des Corallins in
wässriger Lösung liegt z. B. zwischen D und E nahe bei E.
der des Corallins in alkoholischer Lösung mehr rechts näher an D.

Jod in Alkohol absorbirt die blane Seite des Spectrums, derselbe Korper in Schwefelkohlenstoff absorbirt Grün (daher erscheint Jod in letzterer Lösung violett). Regel ist, dass die Absorptionsstreiten um so weiter nach Roth hin rücken, je stärker die brechende Kraft des Lösungsmittels ist (Kundt). Aber nicht alle Körper folgen diesem Gesetz (s. u.).

Bei Verbindungen desselben Oxyds mit verschiedenen Sauren zeigen sich z. The kleine Differenzen (Beispiele: Uransalze). Der Zusatz einer andern Säure, wie z. B. Oxalsäure zu Uranverbindungen bewirkt schon Verschiebungen gewisser Absorptionsstreifen, die sich nach Kundt durch Veranderung des Brechungsvermögens der Lösung erklaren lassen. Dagegen erscheinen die Absorptionsstreifen derselben Verbindung in flüssigem und gasförmigem Zustande zuweilen Uebereinstimmung (Beispiel. Untersalpetersäure).

Schr merkwürdig ist es, dass gewisse Körper, z. B. Carmin, Purpurin in Wasser gelöst, ganz andere Absorptionsstreifen zeigen, als in alkoholischer Lösung. Daher ist bei solchen Versuchen auf das Lösungsmittel zu achten.

Verfasser stellt durch vielfache Versuche Folgendes fest*):

1) Zwischen den Spectren, die ein Körper an sich (nicht in Lösung) im festen, flussigen und gasförmigen Zustande

^{*)} Berichte der Berl. Akademie vom 20. Mai 1828.

gibt, existiren meist sehr erhebliche Unterschiede. Charakteristische Streifen, welche sich bei einem Aggregatzustande zeigen, finden sich bei dem anderen entweder nicht*) oder in merklich veränderter Lage resp. in merklich veränderter Intensitat **) wieder. Fast dieselbe Absorption im festen wie im gelösten Zustande zeigen Kupfervitriol und Chlorophyll.

- 2) Die Kundt sche Regel, dass die Absorptionsstreifen eines gelosten Körpers, um so weiter nach Roth hin rucken, je stärker die Dispersion der Flüssigkeit für die Region des Absorptionsstreifs ist, bestätigt sich nach des Verfassers Beobachtungen in vielen Fallen nicht, in manchen Fallen rücken sogar die Absorptionsstreifen in der stärker zerstreuenden Flüssigkeit nach Blau hin ***), in anderen Fällen zeigt sich ihre Lage in verschiedenen Medien unverändert?). In einigen
- *) Beispiele: Chromalaun, Chlorkobalt, Jod, Brom, Fuchsin, Naphtalmroth, Indigo, Cyamn, Amlinblau, Methylviolett, Eosm, Carmin, Purpurin, Alizamii. Santalin.
- ** Heispiele Urannitrat, Kaliumpermanganat, Untersalpetersäure, Alcannaroth.
- Beispiele: Frannitrat in Wasser und Alkohol, blaues Chlorkobalt in Wasser und Alkohol,
- Beispiele. Untersalpetersäuce in Luft und Benzin. Indigschwefelshure und Methylviolett in Wasser und Amylalkohol, Aldehydgrun in Wasser und Alkohol, Purpurin in Schweterkohlenstoff und Alkohol.

Auch Kundt hat gefunden, dass Lösungsmittel, die sich in Bezug auf Brechangsverniögen nahe stehen, seiner Regel moht immer gehorchen, "so steht wie er angibt - bei Chlorophyll Aether über Aceton, rückt dann bei Anilingrun Cyania und Fuchsin unter Alkolol und steigt bei Chimzarin darüber. Er modificirt desshalb seinen Satz und gibt ihm folgende Form. Hat ein farbloses Medium ein beträchtlich grösseres Brechungs- und Dispersionsvermogen als ein anderes, so liegen die Absorptionsstreisen einer in den Medien gelösten Substanz bei Anwendung des ersten Mittels dem rothen Ende des Spectrums näher als bei Benutzung des zweiten."

Aber auch in dieser Form gilt der Satz nur für die wenigen von Kundt untersuchten Farbstoffe, keineswegs für alle, wie die oben citirten Beispiele (Indigschwefelsaure und Methylviolett in Wasser und Amylalkohol, Purpurin in Schweselkohleustoff und

Fällen beobachtet man eine sehr starke Verrückung im Sinne der Kundt schen Regel, in anderen für dieselbe Spectralregion eine sehr schwache, je nach der Natur des Farbstoffs*). Manche Streifen zeigen in verschiedenen Medien dieselbe oder nahezu dieselbe Lage, während andere, gleichzeitig sichtbare, verschoben sind **).

- 3) Die Lage der Absorptionsbanden in den Spectren fester und gelöster Körper kann nur ausnahmsweise als charakteristisch für den betreffenden Körper gelten. Total verschiedene Körper zeigen Absorptionsbanden in genau derselben Lage ***). Sehr nahe stehende Körper zeigen unter gleichen Verhältnissen auffallige Verschiedenheiten in der Lage ihrer Streifen (feste Uransalze nach Morton und Bolton).
- § 79. Einfluss der obemischen Zusammensetzung. Viele Körper, die chemisch sehr nahe stehen, zeigen erheblich verschiedene Spectra (Uranoxydul- und Uranoxydsalze), andere, die chemisch sehr different sind, dagegen oft sehr ähnliche (chromsaures Kali, Jod in Alkohol, Eisenchlorid).

Im Aligemeinen giebt dasselbe Metalloxyd in seinen verschiedenen Salzen auch analoge Absorptionsspectren, wie dieselben ja auch meistens ähnlich gefärbt sind. Wo Farbenahweichungen stattfinden (oxalsaures Eisenoxydul ist z. B. im Gegensatz zu den sonst blassgrünlichen Eisenoxydulsalzen gelbgefärbt), da zeigen sich meist auch Absorptionsunterschiede.

§ 80. Beziehung zwischen Absorption und Farbe. Die Absorptionsverhaltnisse bestimmen die Farbe des Korpers. Ein Saz von bestimmter Farbe gibt in der Regel Losungen, welche Licht derselben Farbe durchlassen. Abweichungen davon zeigen nur die intensiv gefärbten Körper, wie übermangansaures Kah. Fuchsin. Die Farbe der Lösung ist natürlich bestimmt durch die Gesammtwirkung der nicht ab-

^{*)} Beispiele: Corallin und Fuchsin.

^{**)} Beispiele: Urannitrat in Alkohol und Wasser, Kobaltoxyd im Giase und im Wasser, salpetersaures Uranoxydul in neutraler und oxalsaurer Lösung, auch Chlorophyll (nach Hagenbach) in Alkohol und Aether.

^{***)} Besspiele: Festes Urannitrat und Kaliumpermangauat in Blau, Indigo, Cyanin und Anilinblau im Orange etc.

sorbirten Strahlen. Ein Körper, der hauptsächlich Grün und Gelb absorbirt, ist tingirt in der Mischung von Blau, Violett und Roth (z. B. Kobalt), ein blau und grün absorbirender Körper erscheint in der Farbe der Mischung von Gelb und Roth (Risenchlorid). Umgekehrt kann man aus der Farbe der Lösung einen annähernden Schluss auf seine Absorptionsfähigkeit machen. Ein blauer Körper absorbirt in der Regel Gelb, ein gelber Blau und Violett. Doch sind hier Schwankungen häufig; das blaue schwefelsaure Kupferoxydammon z. B. absorbirt vorzugsweise orange und roth, gelb nur in sehr concentrirter Lösung.

§ 81. Verhalten von Mischungen absorbirender Körper. Bei Mischungen von Korpern, von denen jeder einen oder mehrere Absorptionsstreifen gibt, treten zu weilen scheinbare Aenderungen der Absorptionsverhältnisse ein.

Mischt man Anilinblan oder Fuchsin und Pikrinsäure, so wird die Lage der Absorptionsstreifen nicht geändert. Anders ist es bei Mischungen von Carmin mit schwefelsaurem Kupferoxyd-Ammon oder chromsaurem Kali. Hierbei bemerkt man, dass die Absorptionsstreifen im ersten Fall nach Roth, im zweiten Fall nach Blau hin rücken (Melde, Poggend. 124. 91. 126. 264). Magnus vermuthet mit Recht, dass im letzteren Fall chemische Veränderungen des organischen Farbstoffs eintreten.

Melde hat ferner beobachtet, dass zwei Stoffe, von denen jeder einen Streifen liefert, die beide einander nahe liegen, und von denen der eine den andern an Intensität beträchtlich überragt, bei der Mischung nicht immer beide Streifen zeigen, sondern unter Umständen nur den intensiveren, oder wenn die Menge des stärker absorbirenden Stoffs vermindert wird, einen Streifen in der Mittellage zwischen den beiden ursprünglichen. Auch hier dürften chemische Wirkungen ins Spiel treten. Es mag hier nur daran erinnert werden, dass eine Spur Kaik die Absorptionestreifen der wässrigen alkalischen Purpurinlösung total vernichtet.

§ 82. Wirkung der Temperatur. Nach Melde (Jahresb. 65) wirkt die Temperatur auf die Absorptionsstreifen des Carmins, Fuchsins und Antlinblans nicht, dagegen dehnt sich die

Absorption von chromsaurem Kali, Eisenchlorid, Pikrinsäure etc. mit höherer Temperatur nach dem rothen Ende hin aus. Nach Feussner (Berl. Academ. Ber. 1865) wird die Absorption des Indigos durch chromsaures Kali und schwefelsaures Kupfer geändert. Sämmtliche unorganische farbige Lösungen steigern ihr Absorptionsvermögen mit der Temperatur, Chlormetalle beträchtlicher als andere. Bei Uransalzen zeigen sich in höherer Temperatur die Streifen dunkler. Zuweilen tritt bei der Erwärmung Bandenverschiebung nach Roth hin ein (Gladstone).

§ 83. Absorptionsspectralanalyse. Aus § 77 geht hervor, dass man aus dem Absorptionsspectrum nicht immer einen Schluss auf die chemische Natur machen kann Namentisch geht man viel zu weit, wenn man aus der zufälligen Uebereinstimmung der Lage eines Streifens zweier verschiedener Stoffe auf eine Aehnlichkeit oder chemische Identität derselben schliessen will, wie solches in einzelnen Fällen, in Bezug auf Blut und Chlorophyll, geschehen ist.

Erst wenn dieselben Streifen gleiche Intensitätsverhältnisse und unter Einfluss derselben Rengentien analoge Wandlungen zeigen, ist ein Schluss auf die Uebereinstimmung oder Aehnlichkeit betreffender Stoffe gerechtfertigt.

Trotz der geschilderten Wandlungen, welche Absorptionsspectren erleiden können und welche die Gültigkeit des Satzes: Jeder Körper hat sein eignes Spectrum, nur unter einschränkenden Bedingungen giltig erscheinen lässt, gibt os genug Absorptionsspectra von so charakteristischen Eigenschaften, dass man den betreffenden Körper daran besser erkennen kann als mit irgend einer chemischen Methode.

Manche Körper geben schon ohne Weiteres ein höchst charakteristisches Absorptionsspectrum (Kobaltglas, Chlorophyll). Andere, die solches nicht liefern, lassen sich oft leicht in solche Verbindungen überführen, welche ein charakteristisches Absorptionsspectrum zeigen (Thonerde und Magnesia), wieder andere offenbaren sich durch Veränderungen, welche ihr Absorptionsspectrum unter Einfluss von Säuren, Lösungsmitteln z. dgl. erleidet.

Die meisten bekannten Absorptionestreifen

kalter fester und flüssiger Körper liegen aut der schwach brechbaren Seite des Spectrums zwischen B und F. Nur die Gase und Dämpfe zeigen Absorptionslinien, die über das ganze Spectrum vertheilt sind, Die Absorptionsstreifen im Blau und Violett sind schwieng zu studiren, da sie besonders helle Lichtquellen (Kalklicht, Sonnenlicht, elektrisches Licht) nöting machen.

Magnesiumlicht, welches bequemer ware als die genannten und sich durch seinen Reichthum in blauen Strahlen auszeichnet, ist leider zu unstat und wirkt dadurch unangenehm auf die Augen des Beobachters. Besser ist Zirconlicht ge-

eignet.

§ 84. Quantitative Absorptions-Spectralanalyse. Nun gestattet aber die Absorption nicht nur eine qualitative, sondern auch eine quantitative Bestimmung vieler Körper, indem die Absorption um so intensiver ist, je grosser der Gehalt an färbender Substanz. Daraus ergibt sieh dann neben der qualitativen eine quantitative Absorptions - Spectralanalyse, Diese behandeln wir im letzten Abschnitt des Buches,

§ 85. Absorptionsspectra im Ultraviolett. Zur Heobachtung des Ultraviolett bedarf man einer fluorescirenden Substanz, welche die ultraviolette Struhlen sichtbar macht (Uranglas), ferner eines Apparats mit Quarzlinsen und Quarzprismen, weil gewöhnliche Flint- und Crowngläser einen Theil des Ultravioletts absorbiren. Als Lichtquelle nimmt man Sonnenlicht oder elektrisches Licht event, Magnesiumlicht oder die zwischen Cadmiumpolen überschlagenden starken Flaschenfunken (p. 90 § 53). Das Spectrum derselben zeichnet sich durch weit ins Ultraviolett hineinreichende Liniengruppen aus, die zugleich eine sehr gute Lagenbestimmung der Absorptionsstreifen gestatten. Man erkennt die Absorption an



der Auslöschung gewisser Linien. Mascart, von dem die Methode herrührt, hat die Linien numerirt. Wir geben die wichtigsten in Figur 188 und in nachfolgender Tabelle nebst ihren Wellenlängen:

No.	8	λ	3986	No.	11	λ	34 03	No.	18	λ	2574
27	9	77	3 608))	12	77	3288	77	23	17	2318
77	10	77	3465	77	17	77	2743)	24	17	2266
								27	25	7 7	2217

Das Beobachten des Ultraviolett hat interessante Resultate ergeben. Viele farblose Körper z. B. Alkalisalze, Kohlenwasserstoffe zeigen in jenem Theile charakteristische Absorptionsstreifen. Aber die bisherigen Beobachtungshülfsmittel sind unvollkommen. Gute Quarzprismen und Linsen gehören zu den Seltenheiten. Die Ocularbeobachtung erweist sich als anstrengend. Besser fährt man mit Hülfe der Photographie, welche das Ultraviolett leicht aufzeichnet.

Abschnitt. IV.

Flammenspectren der Alkalien und alkalischen Erden.

Capitel I.

Flammenspectra der bekannteren Alkalien.

§ 86. Allgemeines. Die sämmtlichen leicht flüchtigen Salze der Alkalien geben in der Flamme Spectren mit meist scharf begrenzten Linien (s. die Spectren von Na, Ka und Li in der Tafel Fig. 91), die sich dadurch auszeichnen. dass sie bei verhältnissmässig niedrigerer Temperatur auftreten, als die Linien der Erden und in Folge der leichteren Flüchtigkeit der Metalle früher verschwinden, als diese. Neben diesen erscheinen nur ausnahmsweise einzelne unscharfe Banden (wie die zweite Kalilinie in Roth der beifolgenden Tafel Fig. 91). Die Linien gehören dem Lichte des glühenden Metalldampfs an, welcher durch Reduction der Verbindungen in der Flamme entsteht. Die Zahl der Linien, welche sich in der Bunsenflamme zeigen, ist gering (Ausnahme Caesium und Rubidium). Natron und Lithion verrathen sich auch in manchen schwer flüchtigen Verbindungen, z. B. Albit, Lepidolith, falls ihre Menge nicht zu gering ist; Kali verräth sich bei Silicaten in der Flamme nur ausnahmsweise, z. B. bei Kaliglas, und ist zu seiner Auffindung in Silicaten meist Aufschliessung nöthig. Durch Säuren zersetzbare Silicate werden Säuren aufgeschlossen. Etwas von dem Pulver in das Oehr des Drahts genommen und mit HCl befeuchtet, genügt zu dem Zweck; bei anderen Silicaten frittet man die fein gepulverte Substanz am Draht fest, glüht sie, taucht sie in trockenes kohlensaures Natron und bringt sie wieder in die Flamme, oder man glüht sie mit einem grossen Ueberschuss von Fluorammonium auf einem Platindeckel und bringt den Rückstan i am Platindraht in die Flamme. Näheres siehe § 92. Ine Spectren, welche die Dämpfe der Metalle geben, stehen zu den Spectren der Dämpfe ihrer Verbindungen in keinerlei erkennbarer Beziehung.

Erhitzt man z. B ein Stück Aetzkali in der Bunsendamme, so erhalt man das Spectrum des Kaliums, indem das Aetzkalı durch die Flamme reducirt wird. Verdampst man aber reines Actzkali in einer geschlossenen Röhre in der Glübbitze, so ist von dem Kaliumspectrum nichts zir bemerken,

(Mitscherlich, Pogg. Ann. 121, 459)

Bei den nachfolgenden Beschreibungen ist Lecoq de Boisbandran's Scala, dem man die gründlichsten neueren Untersnehungen über Flammenspectra und Funkenspectra für analytische Zwecke

verdankt *), zu Grunde gelegt.

§ 87. Darstellung der Spectra im Abschultt IV. Zumeist sind in gewöhnlichen Lehrbuchern der Chemie faibige Darstellungen der Spectren der Alkalien gegeben, die an sehr starken Fehlern leiden; selbst in den von Bunsen redigirten farbigen Wandtafeln finden sich solche. Die Schuld an denselben trägt der Farbendrucker, der in der Wahl der Quantut und Quantität der Farben micht mit der nothigen Sorgfalt zu Werke geht; anderseits muss zugegeben werden, tass die glübend hellen Spectrallimen durch unsere matten Farbentone überhaupt nicht richtig wiedergegeben werden können.

Lecoy hat nun in seinem vortrefflichen Werke versücht, die Linien mit Weglassung der Farbe durch Abtonungen von Schwarz und Weiss wiederzugeben. Dasselbe ist ihm in Kupteretich vorzüglich gelungen. Wir reproduciren die wichtigsten seiner Metallspectra in Lichtdruck (Tafel II v. III).

Um aber doeses Buch nicht übermassig zu vertheuern, haben wir die Spectra der Alkalien nach Lecoq in Holzschnitt wiederzugeben versucht. Der Holzschnitt vermag

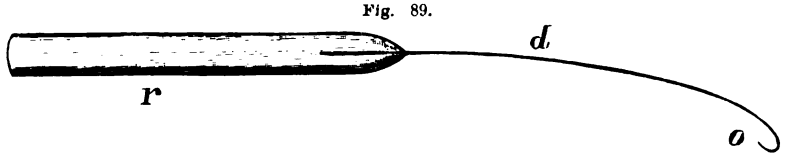
Paris Gauthier Villars *) Spectres lumineux.

aber nicht die reiche Schattirung des Kupferdrucks auszudrücken. Die gewöhnliche Manier der Holzschneider, durch engere oder weitere Schraffirung die Halbtone anzudeuten, führt leicht zu Irrthümern, indem man nicht weiss, ob die gezeichneten Linien Schraffirlinien sind oder Spectrallinien.*) Vollends unmöglich ist es für einen ungeübten Zeichner, in dieser Manier eine klare Darstellung gesehener Spectra zu geben. Desshalb bleibt für die rasche Darstellung trotz aller Einwände die Zeichnung durch Curven, die schon in chemischen Abhandlungen eine sehr allgemeine Anwendung erfahren hat, die leichteste.

Im vorliegenden Capitel versucht aber der Verfasser im Interesse der Anfänger, welchen die Curvensprache noch nicht geläufig ist, eine Darstellung der schönen Lecoq'schen Spectra in Holzschnitt zu geben. Er gibt zu dem Zweck das System der senkrechten Schraffirungen, welches noch in den Darstellungen der Spectren des vorigen Abschnitts Anwendung fand, auf und adoptirt nach Lohse's Vorgang sich i e fe Schraffirlinien, die mit den senkrechten Spectrallinien nicht verwechselt werden können. Ferner hat er, da der Holzschnitt die ungleichen Intensitäten der Lecoq'schen Spectra nicht wiederzugeben vermag, diese durch ungleiche Länge der betreffenden Linien und Banden (die hellsten am längsten) ausgedrückt.

Danach sind die nachfolgenden Figuren zu deuten. Scharfe Linien sind durch senkrechte Striche, unscharfe durch Schraffirung gezeichnet.

§ 88. Beobachtungshülfsmittel. Zur Spectralanalyse der Alkalien und alkalischen Erden bedient man sich als Wärme-



quelle der Bunsenflamme **), und zwar einer sehr gut

*) Man sehe z. B. die Spectra in Graham, Otto V. Aufl. I. 1. Tafel I. Oder Gänge, Angewandte Optik Tafel X—XXIV. **) In Ermangelung derselben der Wasserstoffflamme § 50 a. a. O. Flammen von niedrigerer Temperatur als die Bunsenflamme geben im Stande befindlichen (s. p. 86), ferner des Bunsen Spectralapparats (§ 19) oder des Universalapparats (§ 37). Die Stellung der Limen wird bei diesen nach den Sonnenlinien bestimmt (§ 27). Die Probe wird an dem Oehr o*) des gereimigten mit verdunnter HCl ausgekochten, gewaschenen und geglühten Drabtes d. der in das Glasrohr pleiogeschmolzen und nach Vorbild der Figur 89 gebogen ist, in die Flamme geführt (s. u. p. 86).

Auf die Wichtigkeit der Scharfeinstellung des Spectralapparats haben wir schon früher hingewiesen**) (s. § 26).

§ 89. Controlle der Scharfeinstellung. Ob ein Spectralapparat wirklich scharf eingestellt ist, kann man leicht controlliren, indem man eine mit Strontiumchlorid roth gefarbte Flamme vor den Spalt stellt. Es mussen sich dann links neben der Natronlinie mindestens sechs dentlich von einander getrennte Banden zeigen (s. Fig. 94 p. 147). Ist die Einstellung unscharf, so fliessen die Banden zu einer einzigen zusammen.

Temperatur der Flamme des Schweselwasserstoffs aufmerksam. Beim Breinen desselben aus Glasrohr wir I die Natriumlinie nicht einmai sichtbar. Mitscherlich bestätigt dieses, in lem er bemerkt, dass die Alkanen die Schwiselwasserstoffsamme kaum färben. Noch kalter ist die Flamme von Chlor in Wasserstoff breinend, diese farkt sich mit Alkalien gar nicht. Auch eine Bunsenlamme kann durch eingeleitete Salmiakdampse oder Einbringen inn viel Salmiak im sesten Zustande so abgekühlt werden, Jass man das Kalispectrum gar nicht mehr, das Natriumspectrum nur schwich keinerkt Mitscherlich, Pogg. 122 p. 472). Nach Verfluchtigung des Salmiaks treten diese jedoch zum Vorschein.

*) Day Ochr in der Flamme muss den tiefsten Punkt des

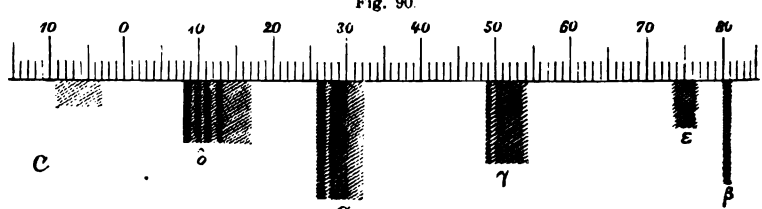
Prahtes bilden.

** In Bezug auf die Methode, den Bunsen-Apparat scharf inzustellen (* § 22 p. 29) bemerken wir noch, dass das Princip derselben sich aus der Praxis von selbst ergibt. Denn ist das Fernrohr für weit entfernte Gegenstände scharf gestellt, so zeigt es nur diejenigen Punkte scharf, welche Strahlen parallel ins Fernrohr senden. Wenn demnach der Spalt so lange hin und her gerückt wird, bis seine Kanten vollig scharf im Fernrohr ersecheinen so folgt daraus von selbst, dass die Strahlen welche von den onzelnen Punkten des Spalts ausgehen, parallel aus der Coll materlinse treten. Solches ist nur möglich, falls der Spalt im Brennpunkt derselben steht. Diese Stellung aber ist eben nach § 22 die richtige.

134 Flammenspectra der bekanntesten Alkalien.

§ 90. Das Spectrum des Bunsenbrenners. Richtet man ein Taschenspectroskop auf den blauen untern Theil einer Lichtslamme oder auf den grünen Innenkegel einer Bunsenstamme, die mit Luft oder Sauerstoff angeblasen ist, so erkennt man mehrere auffällige grüne und blaue Banden, die links scharf, rechts verwaschen sind und sich bei stärkerer Dispersion in Linien auflösen und die man dem Kohlenstoffdampf zuschreibt. Man bemerkt in der nicht angeblasenen Bunsenslamme oft nur eine grüne Bande, deren linke Seite mit einer Linie auf 26,5 (C_a) einsetzt und sich bis + 32 erstreckt (Fig. 89), bei stärkerer Hitze tritt die zweite Bande von + 49 bis 54 auf (C_γ), ferner eine dritte nahe D von 8 bis 17 (C_δ), endlich eine blaue auf 75 (C_δ) und dicht dabei eine blaue enge Linie auf 80,62 (Mitte) zusammenfallend mit Sonnenlinie G.

Es ist nothwendig, dieses Kohlenstoffspectrum



Spectrum der Bunsenflamme.

zu kennen, damit nicht fälschlicher Weise seine Linien als Linien von Metallen angesehen werden. Wenn man den Spectralapparat so stellt, dass das Collimatorrohr auf den Obertheil der Flamme (nicht auf den Innenkegel) gerichtet ist, so kann man das Erscheinen der störenden Linien vermeiden.

§ 91. Natriumsalze.

Natriumsalze färben die Bunsenflamme intensiv weissgelb und zeigen im Spectroskop mässiger Dispersion nur eine einzige gelbe scharfe Linie λ 589,2, welche sich bei stärkerer Dispersion in 2 Linien auflöst, die mit der Sonnendoppellinie D zusammenfallen. Von allen Spectralreactionen ist die des

Natrium.

135





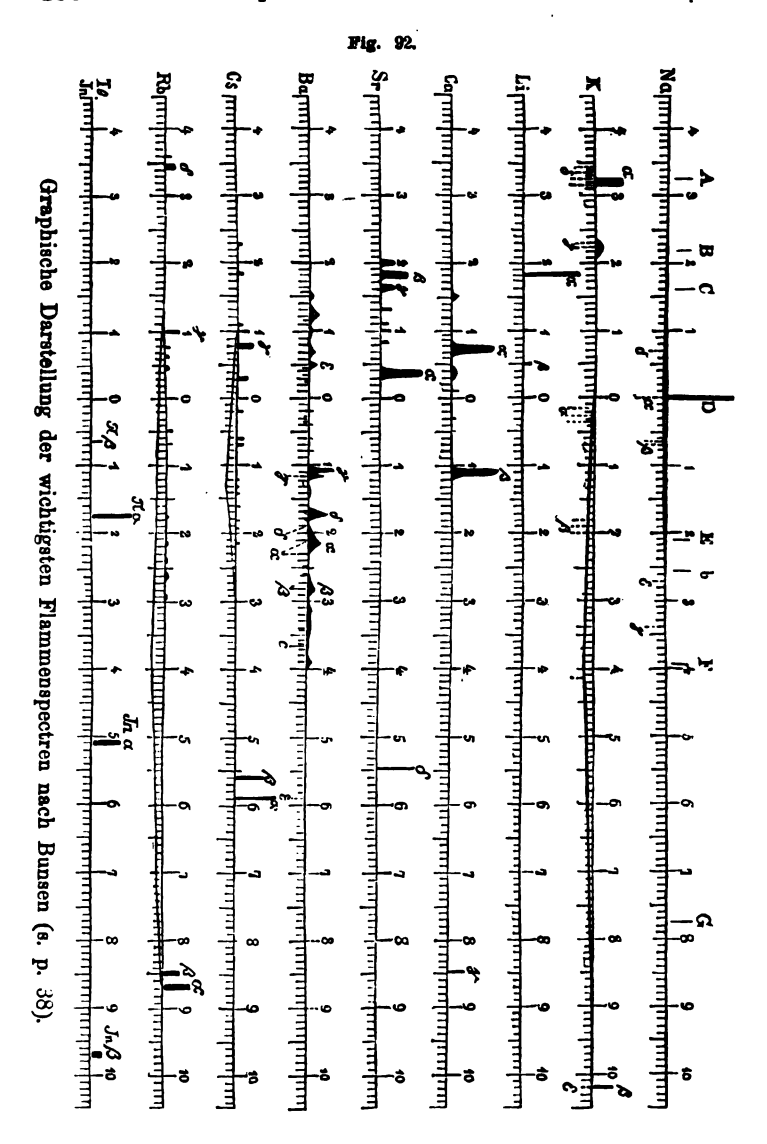
Natriums am empfindlichsten. Ist die Flammentemperatur sehr hoch und die Menge der angewandten Substanz sehr gross, so zeigen sich in den nächsten Umgebungen der Linie ein gelber Hof event Spuren eines continuirlichen Spectrums (siehe Fig. 91 folgende Seite. Aus diesem Ansehen der Linie (mit oder ohne Hof, mehr oder weniger glünzend) lasst sich erkennen, ob die Natriumverbindung in grösserer oder geringerer Menge vorhanden ist Bei grosserer Menge ist der Glanz der Linie so gross, dass in ihre Nähe fallende Linien anderer Stoffe bis zur Unkenntlichkeit verdunkelt erscheinen und daher nicht selten erst sichtbar werden, wenn die Natriumlinie zu erlöschen beginnt.

In berfolgender Figur 90 ist das Natriumspectrum dargestellt. Fig. 91 zeigt das Spectrum nach Bunsen s Zeichnung schematisch. Da die Natronlime sehr hell ist, so ist sie entsprechend hoch gezeichnet, da sie scharf begrenzt ist, so ist sie durch einen senkrechten Strich dargestellt (s. § 28).

Sauerstoff-, Chlor-, Brom- und Jodverbindungen, und die schweselsauren und kohlensauren Salze geben die Reaction am deutlichsten. Allein selbst bei den kieselsauren, borsauren, phosphorsauren und anderen seuerbeständigen Salzen sehlt sie nicht. Die gelbe Linie gehört dem Natriumdampf an, der durch Dissociation in der Hitze entsteht. In höherer Temperatur (elektrischer Funke) erscheinen noch mehrere andere Linien

Schon Swan hat auf die Kleinheit der Kochsalzmengen aufmerksam gemacht, welche die Natriumlinie noch deutlich herverbringen können

Bunsen und Kirchhoff stellten fest, dass 1/2000000 Gramm Natrium zur Gelbfärbung der Flamme resp. zur Erkennung der gelben Livie hinreicht. Dies gilt freilich nur für reine Natriumverbindungen. Sind fremde färbende Stoffe zugegen, so ist die Empfindlichkeit der Reaction merklich geringer.



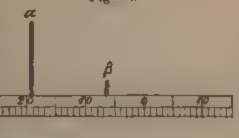
Dennoch ist sie so gross, dass nur selten in glühender atmosphärischer Lust eine deutliche Natriumreaction sehlt. Die Erde ist auf mehr als zwei Drittel ihrer Obersläche mit einer Kochsalzlösung bedeckt, welche von Winden als Wasserstaub fortgesührt wird und kochsalzhaltige Sonnenstäubehen hinterlassen, die einen nur selten sehlenden Gemengtheil der Atmosphäre ausmachen, und die vielleicht dazu bestimmt sind, den kleinen Organismen die Salze zuzusühren, welche die grösseren Psianzen und Thiere dem Boden entnehmen.

In der unerkorten Empfindlichkeit dieser Natriumreaction ist zugleich der Grund zu suchen, dass alle der Luft ausgesetzten Gegenstande nach einiger Zeit beim Erhitzen in der Flamme die Natriumlime zeigen, und dass es nur bei wenigen Verbindungen gelingt, selbst wenn man sie zehn- und mehrmal aus Wasser, das nur mit Platingefassen in Berührung kam, umkrystallisirt, die letzte Spur der Linie Na a zu beseitigen. Ein hanrformiger Platindraht, den man durch Ausglahen von jeder Spur Natron befreit hat, zeigt die Reaction auf das Deutlichste wieder, wenn man ihn einige Stunden der Luft ausgesetzt hat. Nicht minder zeigt sie der Staub, welcher sich in Zimmern aus der Luft absetzt, so dass z. B. das Abklopfen eines bestäubten Buches schon genügt, um in einer Entfernung von wenigen Schritten das heftigste Aufblitzen der Natriumlinie zu bewirken.

§ 92. Lithiumsalze.

Lithinmverbindungen farben die Flamme intensiv roth und zeigen zwei Linien, eine sehr glänzende, rothe, scharfe und eine schwache. schwer (bei geringem Lithium-Gehalt gar nicht) bemerkbare, unscharfe, pig 13.

bemerkbare, unscharfe,
rothgelbe Linie. Lage der
Hauptlinie (Lα, λ 670,6), zwischen
B und C Sonne. Lage in Lecoq's *)
Spectrampparat (wenn Na = 0)
auf 19,22. Lage der zweiten Linie



*) Lecoq's Apparat and Scala stimmt sehr nahe mit einem unserer neueren von Schmidt und Haensch überein.

Beide Linien gehören dem Metalldampf an, sie finden sich in beifolgender Figur objectiv sowie in der Bansen schen Uebersichtstafel Fig. 91 nach der Methode der Curvenzeichnung schematisch dargestellt.

An Sicherheit und Empfindlichkeit übertrifft auch diese Reaction alle in der analytischen Chemie bis jetzt bekannten. Der Natriumreaction steht sie indessen an Empfindlichkeit

etwas nach.

Es werden noch weniger als *, 1000000 eines Milligramms kohlensaures Lithion durch den Spectralapparat erkannt. Litti im zeigt somit 1,27 der Empfindlichkeit der Natronrenetion.

Die Sauerstoff-, Chlor-, Brom- und Jodverbindungen sind am geeignetsten zur Erkennung des Lathnums. Aber auch das kohlensaure, schwefelsaure und selbst das phosphorsmure Salz eignen sich fast eben so gut zu diesem Zwecke. Lithionhaltige Mineralien, wie Triphyllin, Triphan, Petalith, Lept-Jolith, brauchen nur in die Flamme gehalten zu werden um ohne weiteres die Linie Li a im intensivsten Glanz zu geben. Auf diese Weise lässt sich das Lithion in manchen Feldspathen, z B. im Orthoklas von Baveno, unmitteibar nachweisen. Die Linie zeigt sich dann nur einige Augenblicke lang gleich nach dem Einbringen der Probe in die Flamme. So zeigen sich als lithionhaltig die Glimmer von Altenberg und Penig, als frei von Lithium dagegen Glimmer von Miask, Aschaffenburg. Wo in Silicaten nur ein verschwindens kleiner Lithiongehalt auftritt entzieht sich derseibe der unmittelbaren Beobachtung. Man muss dann zur Erkennung das Silicat aufschliessen wie folgt. Man digerirt und verdampft eine ganz kleine Menge der zu prüfenden Substam mit Flusssäure oder Fluorammonium auf Platintiegeldeckel dampft etwas Schwefelsäure über dem Rückstand ab und zieht die trockene Masse mit absolutem Alkohol aus. Trockenheit abgedampfte aikoholische Lösung wird dann noch einmal m.t Alkohol extrahirt und die so erhaltene Flüssigkei auf einer möglichst flachen Glasschale verdunstet. Der Annig welcher dabet zurückbleibt, lässt sich leicht mittelst eine Radirmessers zusammenschaben und am Platindrahtchen is die Flamme bringen. Andere Verbindungen, als kieselsaure in denen man noch die letzten Spuren Lithion entdecken

erden nur durch Eindampfen mit Schwefelsäure oder auf gend einem anderen Wege in schwefelsaure Salze verwandelt ad dann etenso tehandelt.*)

Mit Hülfe dieses Verfahrens lässt sich leicht zeigen, dass s Lithion zu den am aligemeinsten in der Natur verbreiteten Roffen gehört. Dasselbe hess sich mit der grössten Leichtigkeit chon in 10 Cubikmeter Meerwasser nachweisen, welches unter 9" 14' westl. Lange und 41° 41' nordl Breite im Atlantischen Deean geschopft war. Asche von Fucoideen (Kelp), welche om Golfstrom an die schottischen Küsten getrieben worden, ath est erbel liche Spuren duvon Sammiliche Orthoklase und marze aus dem Granit des Odenwaldes, die B. und K. prüften. rigten sich lithiophaltig. Ein sehr reines Trinkwasser aus iner Quelle am granitischen westlichen Abhange des Neckarhales in Schlierbach ber Heidelberg enthielt Lithion Mineralrasser, bet welchem Lithium kaum noch in 1 Liter nach em gewohnlichen analytischen Verfahren nachgewiesen werden man zeigen die Li α-Jame oft schon, wenn man nur einen Propfen davon an einem Platinadraht in die Flamme bringt.**) Me von B. untersuchten Odenwalder Aschen aus Holzern, relche auf Grantboden wachsen, sowie russische und andere Bufliche l'ottaschen enthalten Lithion. Selbst in der Asche es Tabaks, der Weinblatter, des Rebenkolzes und der Weineeren ***), sowie in der Asche der Feldfrüchte, welche in der

^{*)} Nach Kobell farben einige lithionhaltige Mineralien, wie tellimmer von Altenberg und Zinnwald die Flamme unmittelbar zhon roth, ohne die Lithionlinie zu zeigen. Crokeit von Hebron, de Lithionghimmer von Rozena Chursdorf und Elba zeigen dazen mit der Flammenfarburg auch die Spectralreaction. Alle Athlogiste geben aber die Spectralreaction nach dem Schmelzen, errober und Befeuchten mit HCl. Amblygomt und Triphillin geschwiener Fundorte zeigten ähnliches Verhalten. Journ. f. pr. 2 HI 176.

^{**)} Allem Miller fand in einer Quelle in Cornwallis 0,39 Li Cl to Later. Die Quelle fliesst so reichlich, dass sie täglich 400 Kilo IC. wegführt

In den bei der fabrikmassigen Weinsäuregewinnung fallenm Mutterlaugen concentrirt sich das Lithion so sehr, dass man
e denn iben erhebliche Mengen davon darstellen kann. Thatche ist, dass, obgleich man Li schon vor der Entdeckung der
protrainuntyse gekannt hat, dennoch erst durch diese das überaus
infige Verkommen dieses Stoffs constatirt worden ist.

Rheinebene bei Waghäusel, Deidesheim und Heidelberg an nicht granitischem Boden gezogen werden, in der Mich ist Thiere, welche mit jenen Feldfruchten genahrt werden, is Jer Asche des menschlichen Bluts und Muskelfleisch etc. Gegenwart von Na-Salz stört die Lithionreaction nicht im Mindesten.

Die rothe Linie des letzteren erscheint durch eine kleine in die Flamme gebrachte Perle noch deutlich sichtbar, went diese Perle nur 1,000 Lithiumsalz enthalt, und dem Augerein gelb erscheint. In Folge der grosseren Flüchtigkeit der Lithionsalze verschwindet die rothe Linie früher als die gelbe. Der Wo es sich daher um die Erkennung sehr kleiner Spuren von Lithion neben Natron handelt, muss die Prokeperle in die Flamme geschoben werden, während man schon durch das Fernrohr blickt. Man gewährt dann die Lithiumlinie oft nur auf wenige Augenblicke.

Die Intensität der Li-Reaction gibt zugleich einen Antalt über den etwaigen Gehalt von dem früher so selten schein aben Material. So genugt es z. B. schon, von verschiedenen Sodmutterlaugen nur einen Tropfen in der Flamme zu verdaust nund durch das Fernrohr zu beobachten, um sich sogleich zu überzeugen, dass in vielen dieser Sahnenrückstande ein reicht bisher übersehenes Lithiummaterial gegeben ist. Dabei kan man im Verlaufe der Darstellung jeden Verlust an Lithian in den Nebenproducten und Abfallen durch die Spectrareaction unmittelbar verfolgen.

§ 92a. Anwendung der Lithiumreaction. Mittelst der Li-Reaction hat man auch Beobachtungen über die Assimilation von Stoffen im thierischen Korper gemacht. Die Lithiumreaction giebt z. B ein Hülfsmittel, die Schneiligkeit der Verbreitung an Stoffen im Thier- und Pflanzenkorper zu bestimmen. So spritzte Jones 0,2 Gr. Li-Salz unter die Han eines Meerschweins Nach 4 Minuten war Li nachweisbal im Auge desselben. Bei einem zu operirenden Staarbinder war es nach 31', St. in der Krystalllinse nachweisbar.

Bei Topfpflanzen, die man mit lithionhaltigem Wassel

^{*)} Verfasser beobachtete, dass die gelbe Linie des Na bigeringem Ns- und starkem Li-Gehalt oft ganz deutlich grun er scheint, ein Contrastphinomen,

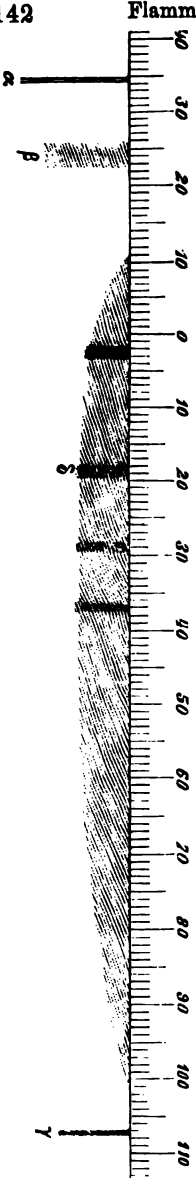
giesst, kann man leicht spectralanalytisch beobachten, wie nge das Salz braucht, um in die Blätter, in die Blumen etc. gelangen.

Ballmann bestimmt Lithium quantitativ, indem er Lithiumsungen so weit verdünnt, bis sie in einem Tropfen, den eine
pirale von Platin fasst, keine Lithionreaction mehr geben.
leses tritt für sein Auge ein, wenn 1 Milligr Chlorlithium
1 3345 tube, verlünnt Zur Bestimmung verwendet er eine
latinspirale von 25 m Oeffnung und 3,5 m Höhe und
Wit laugen, taucht sie in die zu prüfende Losung und
erdampft die aufgenommenen Tropfen vorsichtig, dann führt
an den Draht in die Flamme, und zwar an die Stelle
erselben, die das gunstigste Spectrum im Apparat geben.

Biel befürwortet diese Methode (Chemikerzeitung 1885 Nach Frehr ist der Verschwindungspunkt chwerer zu bestimmen. Er verfahrt umgekehrt, indem er len Erscheinungspankt bestimmt. Von einer 1,1000 Normalthi rlithiumlösung werden aus einer Bürette in ein Gefäss an 1000 Cube, destilliriem Wasser so viel Cubikcentimeter abrelassen bis ein Tropfen der Mischung an einem Platindrahte ben die Liα-Linio aufblitzen lasst. Dieser Punkt kann sehr charf bis auf 1 Tropfen 1 1000 Normallosung getroffen werden, sdentalls, wie leicht durch den Versuch gezeigt wird, viel charfer und leichter, als der Punkt des Verschwindens der lánie. Man hat nur darauf zu schen, dass man die Flamme ait Jem Spectroskope sehon fixirt, während der Troj fen am prabte erst eingebracht wird, weil die Linie, wenn der Endmakt richtig getroffen ist, aur momentan aufblitzt und sofort neder versehwinget. Dann bestimmt er in gleicher Weise er Erschemungspunkt in einer zu prüfenden Lösung. Die bearingkeit dieser Methoden wird jedoch durch die Gegenwart remder Salze ganz bedeutend beeintrüchtigt.

§ 93. Koliumsalze.

Die flüchtigen Kalium-Verbindungen geben in der damme ein erheblich complicitteres Spectrum als Na und Auffällig in demseiben ist zunachst eine scharfe pilie Linie Ko Fig. 93. Lage bei Lecoq — 34,5 (\lambda 768)



nahe der Sonnenlinie A im Ultraroth gelegen. Von der Li-Linie unterscheidet sich dieselbe durch ihre Lage und geringere Lichtstärke. Bei starker Dispersion und sehr scharfer Einstellung erscheint die Linie doppelt.

Neben dieser Linie im äussersten Roth fällt ein continuirliches Spectrum auf (Erstreckung von -20 bis + 90, Lecoq d. i. von Gelbroth bis Indigo, Maximum bei 25). Dann eine scharfe Linie im Violett Ky*) (Lage bei Lecoq + 107,3, \(\lambda\) 404,4 zwischen h und H Sonne), die man nur bemerkt, wenn man das Fernrohr rechts dreht, so dass Violett mehr in die Mitte des Gesichtsfeldes kommt. Bei schwacher Hitze erscheint sie nicht. Am sichersten sieht man sie bei verstärktem Feuer (mit Gebläselampe) und bei Anwendung von Salpeter oder chlorsaurem Kali, welche durch Verpuffung Sauerstoff liefern, der die Flammentemperatur erhöht.

diesen beiden Neben scharfen Linien an der Grenze des Gesichtsfeldes zeigen sich aber noch mehrere andere:

^{*)} Nach brieflicher Mittheilung von Bohres, Bergwerksdirector in Dortmund, löst sich die violette Kalilinie bei sehr starker Dispersion (5 Prismen) in eine Doppellinie auf; beide Linien gleiche Breite und Lichtstärke.

Im Universalinstrument (§ 37), das das Sonnenspectrum nur bis B zeigt, liegt die Ka-Linie jenseits des sichtbaren Roth (Unterschied von der Lithiumlinie).

Lage der Mitte —24. Auch diese ist nur bei starkem chtbar (siehe die nach Lecoq gezeichnete Figur und natische Darstellung nach Bunsen p. 136).*

Innerhalb des grünen Grundes erschetnen bei starkem och einige andere Linien, die leicht überschen werden, dreifache Linie, dicht bei der Natronlinie, Lage bog + 1.8. 2.6, 3.2 **) Kö bei 18,6, dann noch bei + 29 und + 36. Sehr gut sieht man diese beim Verpuffen von chlorsaurem Kah in der Flamme.

ir führen diese der Vollstandigkeit wegen an, bemerken is sie für Erkennung des Kalinins keine Wichtigben.

Mahtig allein ist Kα bei -34,5.

Kalireaction ist erheblich weniger empfindlich als und Lit Reaction, weil das Auge für das ausserste eing empfindlich ist. Die Empfindlichkeit ist nur er Natronempfindlichkeit

il.yarat und sämmtliche Verbindungen des Kalis mit n Säuren zeigen die Reaction ohne Ausnahme. Kaliund ähnliche feuerbestandige Salze dagegen bringen
ich allem nur bei sehr vorwiegendem kaligehalt heri geringerem Kaligehalt darf man die Probeperle nur
ins kohlensaurem Natron zusammenschmelzen. Die
irt von Natronsalzen verhindert mithin die Reaction
ind beeinträchtigt die Emifindlichkeit derselben nur
in Man kittet die fein gepulverte Substanz am Draht

Das continuirliche Spectrum ist in Lecoq's Figur durch ang, in Bunsens durch die Curve unter der Lime ausgeben Crdinaten der Helligkeit des continuirlichen Spectrums and.

Diese drei Linien sind in Fig. 93 nur unvollkommen dar-

Da bei dieser Beobachtung die blendend helle Natrium-Auge unempfindlich macht, so that man gut, nach genatellung der Scala das Fernrohr stock nach links zu so duss die Natronlinie ausserhalb des Gesichtsfeldes zu mint. fest, glüht sie, taucht sie in trockenes kohlensaures Natro and bringt sie wieder in die Flamme. Die Kahlime erschein dann bald. Die kalihaltigen Feldspathe Orthoklas, Samdin und Adular lassen sich dadurch leicht von den kal.fre.et Albit, Oligoklas, Labrador und Anortlit unterscheiden. L'u verschwindend kleine Kaltspuren noch nachzuweisen, braucht man die Silicate nur mit einem grossen Ueberschuss von Fluorammonium auf einem Platindeckel schwach zu gluben und den Rückstand am Platindraht in die Flamme zu bringen. Auf diese Weise findet man, dass fast alle Silicate kalthalug sind. Lithionsalze storen die Reaction eben so wenig der Aschenstumpf einer Cigarre in die Flamme vor dem Spalt gehalten, gibt die gelbe Linie des Natriums und die rothe des Kaliums und zuweilen auch die des Lithiums*) Alaunstein und Alaun geben das Kalispectrum erst nach längerem Glühen,

Gegenwart von Salmiak stört die Kahreaction, weul der Dampf der Flamme zu sehr abkühlt. Eine Mischung von 10 Theilen concentrirter Salmiaklosung mit 1 Theil Chlorkalium und 10 Theilen Salzsaure gibt keine Kahlinie. Es bildet sich statt metallischem Kalium Chlorkalium, welches ein ganz andres Spectrum liefert.

Capitel II.

Flammenspectren der alkalischen Erden.

§ 94. Ueber die Natur der Spectra alkalischer Erden. Bei den Spectren der Alkalimetalle haben wir es fast ausschliesstiel, mit Metaillinien zu thun, indem in der Flamme das betreffende Salz alsbald unter Bildung glühenden Metalldampfes dissocurt wird. (Nur das continuirliche Spectrum des Kalisdürfte dem Oxyd angehören, theilweise auch die rothe Bande K.3.

Anders ist es bei den Spectren der alkalischen Erden; diese sind im Allgemeinen schwerer reducirban

^{*)} Lithium fand Verfasser nur in türkischen und Havannah Cigurren, in beimischen Tabakssorten nicht

t man ein Salz derselben, z. B. ein Chlormetall, in die me, so verdampft zuerst das Chlormetall als solches und the sich durch sein Verbindungsspectrum, welches von des Metalls oft sehr erheblich abweicht. Bald aber, chou in der ersten Secunde, wird das Chlormetall in dampf und Salzsähre zersetzt und man erhält dann das trum des Oxyds; dieses aber wird weiter dissociirt und treten Metalllinien auf. Diese Dissociation ist aber nicht tändig, so dass neben den Metalllinien selbst bei langem tzen noch Oxydinien und event, auch Chlormetalllinien bar bleiben.

In Folge dessen tritt bei Einführung alkalischer Erdsalze be Flamme eine Wandlung der Spectralerschemungen ein; Linien, welche als Kalk-, Strontian-, Barytspectren genet werden, treten oft nicht neben einander, sondern einander auf und das Spectrum bleibt in der Regelgemischtes,

Erst der starke elektrische Funke ist im Stande, die Le vollständig zu Metall zu reduciren und das Spectrum In reines Metallspectrum umzuwandeln.

Die Linien, welche Metalle geben, sind gewöhnlich eng acharfrandig, die Linien, welche Oxyde und Chlordle liefern, bilden dagegen meist breite am Rande mehr weniger verwaschene "Banden" s. § 73.

Um zu bestimmen, ob die Linien dem Chlormetall oder Oxyd angehören, pflegt man Salzsäuregas in die Flamme lasen, in weicher das Spectrum sichtbar ist, dann bildet Chlormetall und die Oxydlinien verschwinden, um den metalllinien Platz zu machen.*)

Bequemer erreicht man denselben Zweck, wenn man die Probeperle einen Platindraht mit Salmiak halt. rafalls kann man auch von vornherein nur Oxyd oder Dxydealz in die Flamme bringen, wodurch die Gegenwart Chlormetall ausgeschlossen ist.

Ob die Limen, welche dann sichtbar sind, alle dem Oxyd

Durch Einblasen von HBr, resp von Joddampf erhält unnlog, Brom- und Jodmetalllinien, ahnlich durch Anwendung NH, Br. und NH, J.

W. Voget, Spectralaualyse, 2. Aud.

oder auch dem Metalle angehören, erkennt man am sichersten bei Anwendung starker elektrischer Funken, welche das Oxyddissociiren und dessen Linien zum Verschwinden bringen.

Die vorschreitende Dissociation erkennt man in der Flamme auch an der Farbe; so färbt eine Chlor-Strontiumperle, in die Flamme gehalten, dasselbe erst gelbroth, dann

gelb, dann carminroth.

§ 95. Allgemeines. Von den verschiedenen Linien der gedachten Spectren sind jedoch nur einzelne charakteristisch. welche Bunsen mit den Buchstaben α, β, γ bezeichnet hat und diese genügen zur Erkennung. Vor den Linien der Alkalien zeichnen sich die charakteristischen Linien der alkalischen Erden durch ihre längere Dauer aus. Bei Prüfungen auf Erden ist es gerathen, erst die Probe für sich am Platindraht zu erhitzen; zeigen sich dann nach längerem Gluben keine Erdreactionen, so befeuchtet man die Probe mit Salasäure. So giebt Holzasche für sich allem nur die Natronund Kalilinie, mit Salzsäure aber auch die Kalklinien. Silikate geben die Reaction erst nach dem Aufschliessen (s. u.) limenreichsten zeigen sich die frischen Proben der Chlormetalle. Die Linien verschwinden theilweise bei weiterer Disciation, tauchen aber sofort wieder auf, wenn man die Probe mit Salzsäure benetzt und wieder in die Flamme bringt. Salpetersaure Salze geben frisch andere Limen als Chlore metaile. Man muss daher aufpassen, um alle die Linien zu sehen, welche Bunsen und Kirchhoff bezeichnet haben

\$ 96. Strontiansalze.

Chlorstrontium in die Flamme gebracht, liefert die ober erwähnte wandelnde Färbung und zugleich ein Spectrum, das sich im Wesentlichen durch sieben unscharfe, schon-rothe resp. orangefarbene Banden bei gunzlicher

^{*)} Nach Mitscherlich kann man diese nur aufaugs erscheinen den Linien constant erhalten, wenn man mittelst eines Docht von Platindrähten Salzsaure in die Flamme führt, wahrend sich die Probe des Erdalkalis darin befindet, oder aber, wenn mat i Theil concentrirte Chlormetallosung mit ? Theilen Salmisk lösung und 20 Theile Salzsaure mischt und mit Platindraht in die Flamme führt. Leider wirkt die Flüssigkeit stark abkühlend an die Flamme.

Abwesenheit von grünen Linien auszeichnet.*) Daneben erscheint eine blaue scharfe Linie bei 57.5 Lecoq. Srß (2460.2) nach Lecoq, Srånach Bunsen (vergl. Figur 92 und 95).

Von den Banden im rothen und rothgelben Felde sind

hervorzaheben:

Die orangefarbene Hauptbande α (dem Oxyd gehörig)
 Fig. 95.



Chloretrontium-pectrum.

2) Die blaue Metalllinie Sr,3 auf 57,5 und die Oxyd-Banden y und å,

deren Mitte auf -19 und -143 liegt,

3) Die Chloridbande ε —17 (Mitte) und die Oxydbande ζ —21,5 (Mitte).

Ausser diesen zeigt sich noch eine Chloridbande η auf

-11,75, die später verschwindet

Dann zeigen sich noch schwache unscharfe Oxydlinien auf —10. —9. —8, die bei langem Erhitzen zu einer Bande ausammenstessen.

Die Ausdaner der Hauptbande Srα bei langem Erhitzen ist überraschend. Bringt man NH₄Cl in die Flamme unter die Strontianprobe, so verschwindet sie nahezn, ebenso die Metalllinge + 57,5 und es erscheint das Chlorstron-

[&]quot;) Levier ist das jetzt käufliche sogenannte chemisch reine Chlorstrontium selten kalkfrei, so dass man immer die grüne Kalkbande (s. u.) erhalt. Die zugehorige orangefarbene Kalkbande fällt mit einer Strontiumbande zusammen (siehe die Tafel S. 136).

tium spectrum Fig. 95 mit den schmäleren Hauptstreifen*) $\alpha = 11.75$, $\beta = 17$, $\gamma = 19.7$ und den weniger churakteristischen δ und ϵ .

Sobald aber die Salzsaure verdampst ist, erscheinen die

Oxydhnien und die blaue Metalllinie wieder.

Wie überall, so deutet auch hier die Stellung im Alphabet die Helligkeitsstufe an. Bei geringer Menge Sr erscheint nur Sra.

Die Empfindlichkeit stellten Bunsen und Kirchhoff auf

1/180 der Natronempfindlichke.t fest.

Die Chlorverbindung und die übrigen Halogenverbindungen des Strontiums geben die Reaction am deutlichsten. Strontianerdehydrat und kohlensaure Strontianerde zeigen sie viel schwacher, schwefelsaure noch schwacher, die Verbindungen mit feuerbeständigen Säuren am schwachsten oder gar nicht. Man muss harte Mineralien, wie Strontianit, ziemlich lange erhitzen, ehe sie die Flamme färben. Befeuchten mit HCl ruft dalin die Reaction sehr sehon hervor. Man bringt daher die Probeperle zunächst für sich und nach vorgangiger Befeuchtung mit Salzsäure in die Flamme. Hat man Schwefelsaure in der Perle vorauszusetzen, so halt man sie vor dem Befeuchten mit Salzsäure einige Augenblicke in den reductrenden Theil der Flamme, um das schwefelsaure Salz in die durch Chlorwasserstoffsäure zersetzbare Schwefelverbindung umzuändern.

§ 97. Das Aufschließen von Erdsilicaten für die Spectralanalyse. Zur Erkennung des Strontiums in Verbindungen imt Kieselsaure, Phosphorsaure, Borsäure und anderen feuerbeständigen Sauren, verfährt man nach Bunsen auf folgenda Weise: Zum Aufschließen der Probe mit kohlensaurem Natron dient, statt eines Platintiegels, eine conische Spirale von Platindraht. Dieselbe wird in der Flamme weissglübend gemacht und in entwässertes, fein pulverisirtes, lockeres kohlensaures Natron getaucht, welches wo mogneh noch so viel Wasser enthält, dass die nöthige Menge des Salzes schon bei dem ersten Eintauchen darin hängen bleibt. In dieser Spirale insst sich die Schmelzung viel schneller als in einem Platintiegel bewerkstelligen da die zu erhitzende Masse des

[&]quot;Inter Streifen verstehen wir unscharfe schmale, unter Banden unscharfe breite Spaltbilder.

launs nur gering ist und das zu schmelzende Salz mit der Flamme in unmittelbare Berührung kommt. Hat man die ufzuschliessende fein pulverisirte Substanz mittelst einer kleinen Platinschaufel in die glübend flüssige Soda eingetragen und einige Minuten im Glühen erhalten, so brancht man die Dut ihrer Spitze nach oben gekehrte Spirale nur auf den Rand eines Schälchens aufzuklopfen, um den Inhalt derselben In Gestalt einer grossen erkaltenden Kugel zu erhalten. Man bedeekt die Kugel mit einem Blattchen Schreibpapier und zerdruckt dieselbe mittelst einer elastischen Messerklinge, die man auch nach Entfernung des Papiers benutzt, um die Masse weiter noch zum feinsten Pulver zu zerdrücken. Dieses wird an den Rand des etwas geneigten Teilers zusammengehauft, vorsichtig mit heissem Wasser übergossen, das man durch santtes Hin- und Herneigen des Tellers über der aufgehauften Substanz hin- und herfliessen lässt, und endlich die über dem Bodensatz stehende Flüssigkeit abdecantirt. Es gelingt leicht, unter abwechselnder Erwarmung des Schalchens, durch mehrmalige Wiederholung dieser Operation die loslichen Salze auszuziehen, ohne den Bodensatz aufzurühren und erhebliche Mengen davon zu verlieren Wendet man statt des Wassers eine Kochsalzlösung an, so gelingt die Operation noch leichter und sicherer - Der Rückstand enthält das Strontium als kohlensaures Saiz, von dem schon einige Zehntel Milligramm am Platindraht mit etwas Salzsäure befeuchtet die intensivste Reaction geben. Es wird auf diese Art moglich, ohne Platintiegel, ohne Reibschale, ohne Digerirschale und ohne Trichter und Filter alle erforderlichen Reactionen des Aufschliessens. Zerkleinerus. Digerirens und Auswaschens in wonigen Minuten auszuführen.

Die Reaction des Kaliums und Natriums wird durch die Gegenwart von Strontium nicht gestört. Auch die Lithium-reaction tritt neben den drei erwähnten in voller Deutlichkeit auf, wenn die Lithiummenge gegen die des Strontiums nicht zu gering ist. Die Lithiumlinie Li a erscheint dann als ein schmaler, intensiv iother, scharf begrenzter Streifen, auf dem schwächer rothen Grunde des breiten Strontiumstreifens Sr p.

In fraglichen Fällen kann man Lithium von Strontium durch kohlensaures Ammon oder schwefelsaures Natron auf nassem Wege trennen und jedes für sich prüfen.

Die Spectra der unzersetzten Strontiumchloridsalze hat Mitscherlich nach der in der Anmerkung p. 145 gegebenen Methode beobachtet.

Ueber Erkennung ganz kleiner Mengen Strontian neben Kalk siehe unter Calcium.

§ 98. Calciumsalze.

Das Calciumspectrum zeichnet sich aus durch zwei Hauptbanden nahe der Natronlinie, eine im Grün Ca & Fig. 96, die andere im Orange Caa.*) Diese sehr intensive Bande liegt erheblich weiter nach dem rothen Ende des Spectrums hin, als die Orangelinie des Strontiums Srα. Die beiden Banden Can und Cas erscheinen fast immer gleichzeitig, falls die Menge des Kalks nicht zu gering ist; sie bleiben auch bei langem Erhitzen und sind die eigentlichen charakteristischen Kalkbanden; die übrigen Banden spielen daneben nur eine untergeordnete Rolle. Wir erwähnen. die feinen gelbgrünen Banden auf 3 und 5; diese sieht man nur bei der ganz frisch in die Flamme geführten CaCl. Probe; länger bleiben die gelbrothen Linien bei -15 und -4 [mit Sr α zusammenfallend] und -1 sichtbar. Ausserdein ist noch eine nur schwer sichtbare violette Linie auf 88 zu erwähnen. Die se gehört nebst einer andern mit Ca p zusammenfallenden dem Metall au. Ca α und β sind Oxydlinien. ebenso die zwischenliegenden grün-gelben. Die Lansen des Chlorids fallen zum Theil damit zusammen. dieselben durch Einführung von einer Salmiakperle unter die in der Flamme verdampfende Calciumperie oder durch Einblasen von HCl. Doch ist es schwer, alle Oxydlinien zum Verschwinden zu bringen.

Fig. 96 giebt eine Zeichnung des Kalkspectrums nach Lecoq.

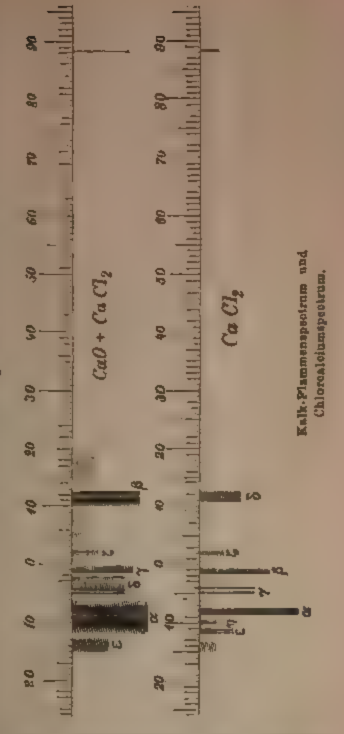
^{*)} Diese fällt mit einer Strontsanhme zusammen, übertrifft letztere jedoch weit an Intensität und Dauer.

in welcher noch feine Limendetails innerhalb der Banden a und ß erkennbar sind. Daneben ist das Chlorcalciumspectrum abgebildet.

Lecoq nennt ausser den obigen Banden und Linten noch als wichtig Ca y auf ---1.

Die Banden bei — 8.25, —7,75 n, —5, welche dem Ca Cl, angehoren, verschwinden bei geringer Kalkmenge, sobald das Chlor 🐒 verjugt 1st. Die Bande CaCio erscheintinstark vergrösserten Apparaten als Doppellinie. Bromealeium und Jodcalcium geben neben Cau und # noch einige eigenthümliche Linien. die Mitscherlich zeichnet hat.*)

Aus einem von Bunsen angestellten Versuche ergab sich, dass 1,00000 Milligramin Chlorcalcium noch leicht und mit völliger Sicherheit erkannt werden können.



kannt werden können. Die Empfindlichkeit steht demnach der des Strontians gleich. Nur die in der Flamme

^{*)} In beifolgender Nachbildung der Lecoq'schen Tafel amd einige kleine Fehler. Im Original steht der linke Rand des chwarzen Kerns von Cag genau auf -10

füchtigen Calciumverbindungen zeigen die Reaction, und zwar mit um so grösserer Deutlichkeit, je flüchtiger et sind. Chlorcalcium, Jodealeium Bromealeium stehen in dieser Beziehung oben an. Schwefelsaurer Kalk giebt das Spectrum erst, nachdem er angefangen hat basisch zu werden, dann aber sehr glänzend und andauernd. Ebenso entwickelt sich die Reaction des kohlensauren Kalkes am deutlichsten, nach lem die Kohlensaure entwichen ist. ('a Flo zeigt die Linien ebenfalls.')

Verbindungen des Calcium mit feuerbeständigen Sauren z. B. Ca, P2 08 verhaiten sich in der Flamme indifferent werden sie durch Chlorwasserstoffsaure angegriffen, so lasst sich die Reaction einfach auf folgende Weise erhalten: Mas bringt einige Milligramme oder selbst nur einige Zehntel Milligramme der fein pulverisirten Substanz an das etwabefenchtete plattgeschlagene Platinöhr in den wenig heissen Theil der Flamme, bis das Pulver, ohne zu schmelzen, angefrittet ist Lasst man einen Tropfen Salzsaure in das Oche tallen, so bleibt derselbe zum grössten Theil darin hängen. Schiebt man diesen Tropfen vor dem Spalt des Spectralapparates in den heissesten Theil der Flamme, so verdampft er, und zwar in Folge des Leidenfrostschen Phänomens ohne ins Kochen zu gerathen. Blickt man, während der Tropfen verdampft, durch das Fernrohr, so erscheint in dem Augenblick, wo die letzten Antheile der Flüssigkeit in Damps verwandert werden, ein glanzendes Calciumspectrum, welches bei geringem Kalkgehalt nur einen Moment aufblitzt, bei erheblicheren Kalkmengen aber mehr oder weniger lange anhält

^{*)} Fleck sah bei Einführung von oxalsaurem Kalk in dit Flamme eine scharfe Linie bei 60 %, eine andere bei 51 (Natron = 70 F = 117). Diese Linien machten bei langerer Dauer de Versuchs dazwischen liegenden rothen und grünen Streifen Platz. Die bekannte violette Linie verschwindet bald und kommt nicht wieder. Wenn er Kalk fraktionirt fallte, so erhielt er in der ersten Niederschlagen die rothe, grune und violette Linie scharfgetrennt, im dritten Niederschlag war die violette Linie ganicht mehr vorhanden und in den letzten Niederschlagen trater die ersten Linien bedeutend zurück, um den dazwischen liegenden Platz zu machen. Fleck glaubt, dass Kalk aus mehreren Erden bestehe. (Zeitschr f. anal Ch. 72 73; Journal f. pr. Ch. N. F. B. 3 p. 354.) Crookes hat dieselbe Ansicht neuerdings ebenfalle ausgesprochen. (Genesis of the elements p. 15.)

Nur in Silicaten, welche von Salzsdure angegriffen werden. läset sich der Kalk auf diese Weise finden, in nicht durch Salzsäure angreifbaren Silicaten gelingt die Nachweisung am besten folgendermaassen. Einige Milligramme der zu prufenden, auf das Feinste pulverisirten Substanz werden auf einem flachen Tiegeldeckel mit ungefähr einem Gramm halb zerflossenem Fluorammonium versetzt und der Deckel in die Flamme gehalten, bis er nach Verflüchtigung des Fluorammoniums glüht. Man beseuchtet den auf dem Deckel besindlichen Salzanflug mit 1 bis 2 Tropfen Schwefelsäure und entfernt den Ueberschuss derselben durch abermaliges Erlitzen über der Flamme. Wird jetzt der aus schwefelsauren Salzen bestehende Auflug auf dem Deckel mit dem Fingernagel oder einem Spätelchen zusammengeschabt und ungefähr ein Milligramm davon mittelst des Drahtes in die Flamme gebracht, so erhalt man, wenn Ka. Na und Li vorhanden sind, zunächst die charakteristischen Reactionen dieser drei Korper neben oder nach einander. Ist noch Kalk und Strontian vorhanden so erscheinen deren Spectren gewöhnlich erst etwas spater nachdem das K. Na und Li verflüchtigt ist. Bei sehr geringem Calcium - oder Strontiumgehalt bleibt die Reaction dieser Metalie aus: man erhält sie aber dann sogleich, wenn man den im Reductionsraum der Flamme einige Augenblicke behandelten Draht mit Salzsäure betropft und wieder in die Flamme bringt.

Alle diese Proben, die Erhitzung für sich oder mit Salzsäure, die Behandlung mit Fluorammenium für sich oder mit Schwefelsäure, geben dem Mineralogen und mehr noch dem Geognosten eine Reihe höchst einfacher kennzeichen an die Hand, um viele in der Natur auftretende Substanzen und namentlich die einander so ähnlichen aus kalkhaltigen Doppelsilicaten bestehenden Mineralten noch in den kleinsten Splitterchen mit einer Sicherheit zu bestimmen, wie sie sonst knum bei einem reichlich zu Gebot stehenden Material durch weltläufige und zeitraubende Analysen erreichbar ist.

§ 99. Baryumsalze.

Das Barytspectrum ist das verwickeltste unter den Spectren der Metalle der Alkalien und alkalischen Erden.

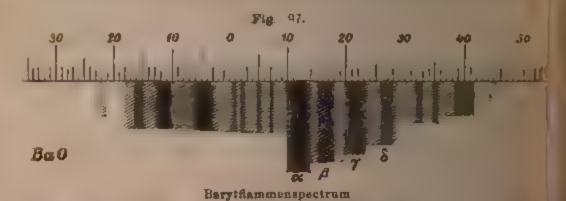
Es enthält eine Anzahl unscharfer grüner und blauer, daneben auch einige schwächere verschwommene rothe Bander
(s. Fig. 97). Diese unscharfen Banden sind sehr coustant. Von
den bisher betrachteten Spectren unterscheidet sich das
Barytspectrum schon auf den ersten Blick dadurch, dass er
mehrere grüne Banden Baa, Baß und Bay hat, welche

ets gleichzeitig erscheinen und zuletzt wieder verschwinden. Die Banden y und & Fig. 97 nennt Bunsens a und & obgleich sie weniger intensiv sind; a ist aber nicht charakteristisch, weil sie mit einer Hauptkalkbande zusammenfällt.

Das gezeichnete Barytspectrum ist ein Oxydspectrum die Linien des Ba-Metalls sind davon total verschieden (s. u.).

Das Barytspectrum verlangt zur Entwickelung eine sehr heisse Flamme.

Eine grosse Meuge Chlorbaryum an einen Draht gefrittet



giebt nur anfangs eine Barytreaction, später nicht mehr während eine kleine Menge sie dauernd giebt.

Der Grund liegt darin, dass die grosse Menge durch die Flamme nicht in glühenden Dampf verwandelt werden kaan.

Es scheint auch, als bilde sich bei Anwesenheit einer grösseren Menge Ba Cl. schwerflüchtiges Barynmoxychlorid.

Ganz frisch in die Flamme geführt giebt BaCl, auf einen kurzen Moment die drei sehr charakteristischen BaCl, Linien α bei 22,9, β bei 27,62 und die schwächere γ bei 19,8 Lecoq (s. Fig. 98).

Diese Linien kann man in dem Oxydspectrum sofort hervorrufen, wenn man unter die Batyte Probe einen mit Salmiak beladenen Draht hält Diese Reaction ist für Ba sehr charakteristisch und dient zur Unterscheidung von andern Körpern, wie Kupfer, Mangan etc., die in der Flamme ebenfalls grüne Banden geben.

Die Intensität der Banden des Ba O-Spectrums wird von verschiedenen Autoren verschieden angegeben und stellt sich auch je nach der Menge von Barytsalz in der Probe verschieden dar.

a Doppellinie, unscharf, auf 11,4 und 12,5

Bande, rechts heller, rechter Rand bei 18,5

y " unscharf, rechter Rand bei 24,03

d " " 29,8*)

Mitte bei 40.

Bei sehr wenig Baryum erscheinen nur α 111.4, δ und ε.
Ausserdem erkennt man aber noch eine ganze Reihe unscharfer Linien im Roth, Orange und Gelbgrün, die bei
längerem Erhitzen zu Banden zusammenlaufen; Fig. 97 giebt
das Bild einer länger geglühten Probe.

Charakteristisch sind die rothen Banden und unscharfen Linien nicht; sie fallen zum Theil mit Kalkbanden zusammen.

Ueber Erkennung von Ca neben Baryt s. u.

Die verhaltnissmässig ziemlich grosse Ausdehnung des Spectrums ist Ursache, dass überhaupt die Spectralreaction der Baryumverbindungen etwas weniger empfindlich ist als die der bisher betrachteten Körper. Dennoch wird durch die Reaction noch weniger als ungefähr 1/1000 Milligr. mit volliger Deutlichkeit angezeigt; dies entspricht 1/1000 der Natronempfindlichkeit.

Chlorbaryum, Brombaryum, Jodbaryum, Fluorbaryum, Baryterdehydrat, kohleusaurer und schwefelsaurer Baryt zeigen die Keuetion am ausgezeichnetsten, und können daher durch namittelbares Erhitzen in der Flamme erkannt werden.

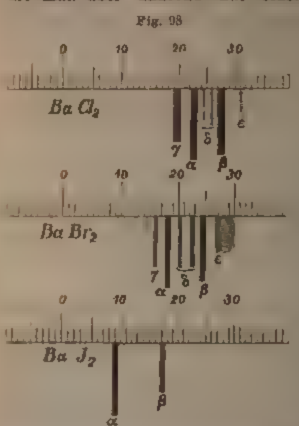
Durch Salzsaure angreifbare, Baryterde enthaltende Silicute geben die Reaction, wenn sie, wie beim Kalk angegeben,

^{*)} Diese ist in der Figur 97 nicht ausdrucksvoll genug rezeichnet.

mit einem Tropfen Salzsäure in die Flamme gebracht werst ebenfalls. So erzeugt z. B. Barytharmoton, auf diese Wesse handelt, die Linie Ca α und Caβ neben den Linien Baα und La

Verbindungen der Baryterde mit feuerbeständigen sines die sich mit oder ohne Salzsäure in der Flamme indifice verhalten, schliesst man am besten auf die § 97 beim sint tium angegebene Weise mit kohlensaurem Natron auf mprüft den dadurch erhaltenen kohlensauren Baryt.

§ 100. Spectren des BaCl., BaBr. und BaJ. De S Haloidsalze des Baryums geben sehr charakteristische Spectre die man aber dauerud nur erzeugen kann durch Einfahr



Flammenspectra von Ba Cle Ba Sr., Ra J.

von HCl., HBr der I Dampf in die Flamme

Bequemer, aller treak
nur für kurze Zeit erhi
man sie beim Eintlicht
von NH, Cl. NH, Br u
NH, J in die Flamme unt
eine bereits darin befür
liche glühende Batt-i'rob
Man sieht dann plotzlic
die gezeichneten Lin a
Fig. 98 aufleuchten, nachb
stellt sich wieder das Bat
Spectrum Fig. 97 cm.

Die Spectren sind durch ausgezeichnet. de sie als Lintenspectre erscheinen, abgleich Limen nicht die Schaltvon Metallimen haben Fig. 98).

Lecoq notirt folgende Linien.

*) Die Linien des Ba Cl. sind bereite oben verzeichnet.

In Brom und Jod lässt sich ein Gebalt von Chler Aufblitzen der Ba Cl₂-Linie (s. o.) beim Einbringen Gemengen des betreffenden Stoffs mit BaO leicht erkennen. Das Ba Cl₂-Spectrum ist aber ganz besonders schätzbar Erkennung des Baryts selbst. Man kann bei Gegenwart von mehrere grüne Linien und Banden gebeuder Körper in nicht besser erkennen als durch Einführung von Salmiak die glühenden Probe, nachdem das Spectrum in voller licklung sichtbar geworden ist.

Falls Ba gegenwartig ist, erkennt man dasselbe sofort

em Aufblitzen der Ba Ci,-Linien.

§ 101. Gemenge von Baryt, Strontian und Kalk. Kleine gen Kalk sind neben Baryt nicht sofort zu erkennen, da Banden Ca α und Ca β mit Barytbanden zusammenfallen zl. Uebersichtstatel p. 136). Der Kalk verräth sich aber solchen Umstanden sofort, wenn man Salmiak unter die ig glübende grunleuchtende Barytprobe bringt. Die Baryten verschwinden dann und machen den Ba Cl₂-Linien (s. o.). Die Kalkbanden verschwinden aber dadurch it (falls man nicht die Flamme durch zu viel Salmiak ehr abgekühlt hat) und lassen sich neben den Ba Ci₂-n sehr gut erkennen (s. Fig. 96). Man prüfe vorher Salmiak in der Flamme auf einen Kalkgehalt.

Kalk lässt sich neben Baryt auch erkennen, wenn man Vergleichungstlamme mit remem Baryt daneben betrachtet. Allt dann sofort das deutlichere Herausspringen der Kalknaus dem Barytspectrum der gemischten Probe auf. Methode der Vergleichung kann auch in anderen Fällen wendet werden (bei Spuren von Sr in Ca etc. etc.).

Bei reichem Katkgehalt zeigt sich gewähnlich im Gemenge biehter flüchtige Kalk in seinen Hauptbanden zuerst,

er erst Strontian und Baryt.

Kommen die drei Erdalkalien in sehr ungleichen Mengen inschaftlich vor, so lost man die durch Aufschliessen tenen kohlensauren Salze in einem Tropfen Salpetersäure zieht aus dem abgedampften Rückstand den Kalk mit aus Der Rückstand enthält dann noch Baryt und tian, die sieh, wenn sie nicht in allzu ungleicher Menge minen, leicht neben einander erkennen lassen. Handelt

es sich darum, die letzten noch wahrnehmbaren Spuren vot Strontium in Baryt nachzuweisen, so verwandelt man der Rückstand durch Glühen mit Salmiak in Chlorverbindungen, aus denen sich das Chlorstrontium durch Alkohol in der zur Erkennung hinlänglich concentrirten Form leicht ausziehet lässt. Sind unter den nachzuweisenden Stoffen nicht einzelne in verschwindend kleinen Mengen vorhanden, so werden alle solche vorgängige Scheidungen unnöthig. Bei kleinen Kalkmengen ist auch eine Trennung mit Alkohiol gerathen. Salpetersaurer Kalk löst sich darin auf, salpetersaurer Baryt und Strontian aber nicht,

§ 102. Auffinden von Spuren der Erdalkalien nach Busses. Kommen, wie sehr oft, in Mineralwassern und Gesteinen auf verschwindend kleine Spuren von Strontianerde und Baryterde neben grossen Mengen von Kalk vor, so digerirt man diese in salpetersaure Salze übergeführten Basen mit kleinen Mengut absoluten Alkohols. Der kleine Rest von saipetersauren Strontian und Baryt, welcher dabei zurückbleibt, oder sich nach einigen Stunden ausscheidet, wird auf ein winzigen Filterchen gesammelt, mit Alkohol ausgewaschen, das mit einem haarfeinen Platindraht sorgfältig umwickelte Filter in der hochsten Oxydationsflamme verascht und die in der Asche enthaltenen Basen mittelst eines Capillarfadens durch Salte säure in Chloride verwandelt, deren Flammenspectrum maa beobachtet. Sieht man neben der gewohnlich noch stark auftretenden Natriumlinie nur das Strontiumspectrum, so kann man die äussersten Spuren von Baryum, die sich unter den obwaltenden Umstanden nicht sogleich zu erkennen gebendadurch noch nachweisen, dass man die Probe am Platiudrah wiederholt abwechselnd glüht und mit Salzsäure beteuchtet? es werden dadurch noch Spuren von Baryt sichtbar, die sich sonst jeder Wahrnehmung entziehen.

Um in Barytmineralien den Nachweis verschwinderd kleiner Spuren von Kalk und Strontian zu führen, zieht mat die drei in Chloride verwandelten Basen mit möglichst wenig absolutem Alkohol aus und verdampft denselben, der hinter bleibende oft kaum sichtbare Ruckstand der Alkoholiösun wird mit einem Streifchen Fliesspapier aufgewischt, das Papit im Platindraht verascht, die Asche zu wiederholten Male

echselnd geglüht und wieder mit Salzsäure befeuchtet und

chen durch das Flammenspectrum beobachtet,

Handelt es sich um Auffindung verschwindend kleiner t- und Barytspuren in Strontianmineralien, so zieht man in Chloride verwandelten Basen wiederholt zuerst mit am und dann mit heissem Alkohol aus; in dem ersten inge findet man den Kalk, in den späteren Strontian und den letzten den Baryt nach dem eben angegebenen Veren. Die schwefelsauren Salze der Barytgruppe sind zu ver füchtig, um Spectren in der Flamme zu geben. Zur vandlung derselben in Chloride glüht man die in eine sfache Papierlage eingehüllte, mit haarfeinem Platindraht rickelte Probe, nach Veraschung des Papiers in der Oxydatiamme, in der leuchtend gemachten Gasflamme und behiet die so zu Sulfüren reducirte Probe mit Salzsaure elst eines Capillarfadens,

Bei allen diesen Reactionen zeigen die in der Flamme zeigen Chloride fast immer einen erheblichen Gehalt an riumverbindungen, deren continuirliches Spectrum die tlichkeit der übrigen zu beobachtenden Linien beeinträchtigt, entfernt daher zuvor diese Natriumverbindungen aus der am Piatindrahte durch heftiges anhaltendes Glühen in oberen Oxydationsflamme und prüft dann erst die von mit Salzsäure beseuchtete Perle auf ihre Spectren.

§ 108. Beachtenswerthe allgemeine Kennzeichen. Für enigen, welcher die einzelnen Spectren aus wiederholter chauung keunt, bedarf es einer genauen Messung der alnen Linien nicht; ihre Farbe, ihre gegenseitige Lage, eigenthümliche Gestalt und Abschattirung, die Abungen ihres Glanzes sind Kennzeichen, welche selbst für Ungeübten zur sicheren Orientirung vollkommen hinreichen, es als Charakter einer Fällung gilt, dass sie gelatinös, erförmig, käsig, körnig oder krystallinisch ist, so zeigen die Spectrallinien ihr eigenthümliches Verhalten, indem einen an ihren Rändern scharf begrenzt, die anderen enter nur nach einer oder nach beiden Seiten entweder gleichoder ungleichartig verwaschen, oder indem die einen ter, die anderen schmäler erscheinen. Und wie wir nur nigen Niederschläge, welche bei möglichst grosser Verniegen Niederschläge, welche bei möglichst grosser Verniegen

dannung der zu fällenden Substanz noch zum Vorschen kommen, als Erkennungsmittel benutzen, so verwendet man in der Spectralanalyse zu diesem Zwecke aur diejenigen Linien, welche zu ihrer Erzeugung die geringste Menge Substanz und eine nicht allau hobe Temperatur erfordern In Beziehung auf solche Kenuzeichen stehen sich daher beide Methoden ziemlich gleich. Dagegen gewährt die Spectralanalyse rucksichtlich der als Reactionsmittel benutzten Farbenerscheinungen eine Eigenthämlichkeit, die ihr unbedingt eines Vorzug vor jeder anderen analytischen Methode sichern muss. Unter den Niederschlägen welche zur Erkennung von Stoffer sestimmt eind, erscheinen die meisten weiss und nur einige gefärbt. Dabei ist die Färbung der letzteren nur wenig constant und varurt in den verschiedenen Abstufungen je nach der dichteren oder mehr zertheilten Form der Fallung. reicht schon die kleinste Beimengung eines fremden Stoffer nin, eine charakteristische Färbung bis zur Unkenntlichkeit au verwischen. Feinere Farbenunterschiede der Niederschläge kemmen daher als chemische Kennzeichen gar nicht mehr it Frage. Bei der Spectralanalyse dagegen erscheinen die farbigen Streifen unberührt von solchen fremden Einflüssen und uuberührt durch die Dazwischenkunft anderer Stoffe. Die Stellen. welche sie im Spectrum einnehmen, bedingen eine chemische Eigenschaft, die so unwandelbarer und fundamentaler Natur ist, wie das Atomgewicht der Stoffe, und lassen sich daher mit fast astronomischer Genauigkeit bestimmen.

\$104. Vorsichtsmaassregeln. Flammenspectren von Spuren von Stoffen werden am besten erhalten, wenn man die zu prüfenden Perlen, um die höchsten Temperaturen zu erzielen, an der nicht zu einem Oehr umgebogenen äussersten Spitze eines haarfeinen Platindrahtes in den Schmeizraum der nichtleuchtenden Flammen bringt.

Als Rohmaterial zieht man die Chlorverbindungen vor weil sie sich durch ihre Flüchtigkeit und die Leichtigkeit, mit der sie herzustellen sind, besonders empfehlen. Wo es sich um Gemenge dieser in der Flamme zu verflüchtigenden Chloride handelt, hangt es von der relativen Menge und Flüchtigkeit derselben ab, in welcher Reihenfolge nach einander die Spectra

derselben im Verlaufe der Erhitzung zum Vorschein kommen. Wird einer nur bei höheren Temperaturen flüchtigen Substanz. welche für sich allem ein intensives Limenspectrum giebt, ein anderer schon bei niederen Temperaturen flüchtiger kein Spectrum gebeuder Stoff in steigendem Verhältniss beigemengt, e nummt das Spectrum an Deutlichkeit allmählich ab, bis es am Ende nicht selten gar nicht mehr kenntlich ist. Haben beide Stoffe Linienspectren, so erhalt man zuerst oft nur die Spectralreaction des leichtflüchtigeren Stoffes und sieht die des schwerflüchtigeren erst in dem Maasse, als der leichtduchtigere durch wiederholtes Befeuchten mit Chlorwasserstoffsäure und heftiges Erhitzen sich mehr und mehr verflüchtigt, in immer grösserer Deutlichkeit hervortreten. Diese Erscheinung hat in dem Umstande ihren Grund, dass die erhitzte Probe stets die niedrigste der Verflüchtigungstemperaturen der in ihr verdampfenden Körper nahezu annimmt, die in boherer Temperatur verdampfenden also noch nicht oder nur sehr sparsam zu Verflüchtigung gelangen können (Bunsen)

9 105. Beobachtung mit dem Universalspectroskop. Das Universalinstrument (§ 37) kann, obgleich ihm die Scala sehlt, aus dem p. 54 angegebenen Grunde mit gleicher Sicherbeit als das Bunsen'sche Instrument zur Bestimmung der Alkalien etc. angewendet werden. Das Spectrum erscheint bier schmäler, die Linien desshalb enger, ihre Lage lässt sich durch die Stellung zu den Sonnenlinien des Vergleichsspectrums erkennen. Da in Bunsen's Uebersichtstafel die Bunsenlinien angegeben sind, so ersieht man jene Lage sofort.

Im Zweifelsfalle benutze man das Vergleichsspectrum

(a. a. 0.).

Man kann die Vergleichung auch vornehmen, ohne zu wei Flammen seine Zuflucht nehmen zu müssen. Man bringt eine Vergleichsprobe in die Hauptflamme, in welcher der zu erkennende Stoff verdampft. Sind die Linien der Vergleichsprobe mit der des Stoffs identisch, so ist auch die Identität der beiden Stoffe erwiesen.

§ 106. Magnesium - und Aluminiumverbindungen. Man polite glauben, dass die Spectren der Magnesium- und Aluminiumverbindungen ebenso leicht wie die Spectren der Alkalien und alkalischen Erden erhalten werden können. Dahin zielende Versuche geben aber ein negatives Resultat. Bringt man z. B. Chlormagnesium oder Chloraluminium in die Eunsenflamme, so werden sie zersetzt und die reinen nicht flüchtigen Erden bleiben am Platindraht haften. Von einem Lanienspectrum bemerkt man nichts. Obgleich es nun wohl moglick ist, die Spectralreaction von Aluminium metall herzustellen. so kann dieses doch nicht zur Entdeckung der Verbindunges gedachten Körpers mit Vortheil benutzt werden. Wir kommen auf dieses Metallspectrum und auf das Magnesiumspectrum noch weiter unten zurück, wo wir die Hilfsmittel zu ihrer Herstellung besprechen werden. Die Absorptionsspectral analyse liefert ein vortreffliches Mittel, beide Körper mit leichter Mühe nachzuweisen (s. unter Thonerde und Magnesia).

§ 107. Praktische Nutzanwendung der Reaction der Alkallen und alkalischen Erden in der qualitativen Analyse. Bedingung für die Erkennung der Alkalien und alkalischen Erden durch Spectralanalyse ist, dass sie aufgeschlosses sind, d. h. eine durch die Flamme leicht reducirbare Verbindung bilden.

Am besten eignen sich Chloride (s. o.); aber auch Sulfate versagen nicht. Das Nähere ist bei der Besprechung der einzelnen Stoffe (s. o) ausgeführt. Von den haufiger vorkommenden Erden versagen nur MgO und Al, Os bei der

Spectralreaction mit Flamme.

Dagegen liefert uns die Spectralanalyse zur Erkennung der übrigen Körper so sichere Reactionen in so bequemer Weiee, dass Jedermann, der mit dem Spectrokop umzugehen weiss, den optischen Weg dem gewöhnlichen nassen vorziehen Man überdenke, was der nasse Weg bei einem systematischen Gang der Analyse alles fordert: Trennen der Alkalien von den alkalischen Erden durch Niederschlagen mit kohlensaurem Ammon, Filtriren, Auflösen des Niederschlage mit Salzzäure, Fällen mit schwefelsaurem Natron, Filtriren, Prüfen det Filtrats mit Oxalsaure, dann Untersuchung auf Strontian und Baryt mit Kieselfluorwasserstoffsäure etc. etc. Endlich Bestimmung der Alkalien mit Platinchlorid. Welcher mühselige und weitläufige Weg im Vergleich zu dem spectralanalytischen

Dieser wird nun folgendermaassen mit dem systematischer

§ 108. Spectroskopische Prüfung eines Rückstandes der namen Analyse. Nachdem Metalle und Erden ausgefällt sind, filtrirt man und pruft die mit Salzsäure sauer gemachte Flüssigkeit im Platindraht. Sind die genannten Erdalkalien und Alkalien in siehr merklicher Menge vorhanden, so verrathen sich dieselben hierbei schon durch ihre Reaction. Bei sehr kleiner Menge wird sie jedoch leicht übersehen. Für solchen Fall dampft man die Flüssigkeit, welche Erden und Alkalien enthält, zur Trockniss, verjagt das überschüssige Ammonsalz durch Erhitzen und prüft in der Flamme:

a. ohne Zufügung von Salzsäure.

1) Es zeigen sich verschiedene grüne und rothe Banden neben rothen und gelben Linien: (Man achte auf die Banden der Bunsenflamme, welche zuweilen täuschen s. p. 134.)

Anwesenheit von Baryt oder Borsäure und den übrigen Erden und Alkalien: a. Man mache ein Vergleichungsspectrum mit reinem BaCl₂ (siehe § 99) und beobachte, welche Banden desselben mit den Banden der Probe stimmen und welche nicht.

b. Man führe NH₄Cl unterhalb der hell leuchtenden Probe in die Flamme: Es erscheinen die drei BaCl₂-Linien. Dann ist die Anwesenheit von Baryt zweifellos.

c. Es erscheinen keine Ba Cl₂-Linien: Abwesenheit con Baryt. (Prüfung auf Borsäure s. unter Metalloide.)

2) Es erscheint nur eine grüne Bande: Abwesenheit von teicht aufschliesebaren Baryt. Anwesenheit von Ca.

(Man beobachte die gelbrothe Caα-Bande s. p. 151.)

3) Sehr glänzende gelbe Linie auf O: Na in merk-Licher Menge. Matte gelbe Linie auf O: Na in Spuren.

4) Es zeigt sich dicht bei der Natroulinie eine hellgelb-rothe Bande event, rothe Banden und eine blaue Linie (s. § 96) Strontian (Controlle durch Vergleich mit Stronlianspectrum).

5) Es erscheint eine blaue Linie: Sro. (Controlle durch

Beobachtung von Sra).

6) Es erscheinen rothe scharse resp. unscharse Linien:

Ko oder Li oder beide. Man controllure durch die Lage

Linien. Li erkennt man neben Sr nach p. 149.

7) Es erscheint neben verschiedenen Linien bei violetter Flammenfarbe ein continuirliches Spectrum: Kali. Controlle: Anwesenlieit der rothen Ka-Linie.

8) Es erscheint keine grüne Bande. Abwesenheit von

Kalk und Baryt (und Borsäure).

9) Es erscheinen keine grünen, aber dafür mehrere rothe und rothgelbe Banden: Strontian. Feststellung durch Beobachtung der Hauptstrontian-Bande bei Nau (a. a. U.)

Erscheint von allen diesen Reactionen auch nach langerem

Glühen keine, so geht man zur Prüfung mit HCl über.

b. Prüfung mit Salzsäure.

Man taucht die ohne Salzsäure geglühte Probe in Salz-

säure und bringt sie wieder in die Flamme.

Dann können sich alle die Erscheinungen von 1-6 wiederholen, indem jetzt durch die Salzsäure Alkalien und alkalische Erden aufgeschlossen werden.

o. Aufschliessung mit NagCOn oder HFl.

Man prüft den nach a und b untersuchten Körper nach

der Methode § 97 oder 99.

Man kann auch den hier vorgeschriebenen Gang de Analyse ändern. Wer spectroskopisch geschult ist, d. h. die Reactionen der hier in Rede stehenden Körper an reinen Substanzen durchgemacht, die Spectren nicht blos flüchtig angesehen, sondern in Curven gezeichnet (s Fig. 91) und dadurch eingeprägt hat, der erkennt ein Gemisch von Alkalien und Erdkalien rascher, als er diesen Paragraphen durchzulenen vermag.

Ueber Untersuchung von Gemengen von Ca-, Ba- und

Sr-Salzen und Auffindung von Spuren s. § 101, 102,

Sind alkalische Erden nur in kleinen Mengen vorhanden so können diese in den Schwefelammonniederschlag mit über gehen. Derselbe kann dann unmittelbar in den Draht gebracht und spectroskopisch event, unter Befeuchten mit HC geprüft werden. Ist Mangan zugegen, so können die grüne Banden desselben zur Verwechselung mit Baryt führen. Die Salmiakprobe lässt jedoch die Barytbanden als solche leich erkennen (§ 99).

§ 109. Untersuchung von Mineralien. Handelt es sich um Untersuchungen von Mineralien, we man in der Regel den systematischen Gang der qualitativen Analyse erheblich vereinfacht, so führen die Reactionen mit Salzsäure, Fluorammon und Soda, wie sie Bunsen angrebt, rasch zum Ziel (s. § 97. 99). Wichtig ist aber hierbei die sorgfältige Aufschliessung. Manche Silicate werden schon durch Salzsaure allein aufgeschlossen, wie die Zeolithe; hier offenbaren sich dann die Alkalien und Erden leicht. Bei andern geschieht dieses nur nach kräftigem Glühen, z. B. Granat, der dann eine ausgezeichnete Kalkreaction giebt. Auch Sultate wie Schwerspath und Coelestin geben nicht sofort die Baryt - oder Strontianreaction, wohl aber nach dem Glühen und Befeuchten mit Salzsäure. Alaunstein und Chromalaun muss man ziemlich lange glühen, ehe sie die Kalireaction geben; auch Aschen verhalten sich ähnlich.

Durch Säuren nicht zersetzbarer Silicate pulvere man wehr fein und sei bei der Aufschliessung mit Soda oder Fluorammon nicht sparsam. Bei ungenügendem Aufschliessen abersieht man gar zu leicht reichlich vorhandene Bestandtheile.

Der richtige Gang bei Mineraluntersuchungen ist der, dass man zuerst einen Splitter für sich in der Platinzange in die Flamme bringt und glüht. Dann wiederholt man die Probe mit dem gepulverten Mineral, welches man in das angefeuchtete Oehr des Platindrahts nimmt. Dann behandelt man dieselbe Probe mit einem Tropfen Salzsäure, den man hineinfallen lässt; endlich, falls man Silicate vor sich hat, noch mit NH, Fl oder Soda.

Unschätzbar ist die Spectralanalyse gerade zur Untersuchung der Silicate, wo das so beliebte Löthrohr oft
wenig gute Unterscheidungsmittel gewährt, ebenso bei Untersuchung von Ackererden, Wässern, Pflanzenaschen, Mutterlangen etc., wie nachfolgende Beispiele von Bunsen zeigen
nögen

1. Ein Tropfen Meerwasser, am Platindraht verflüchtigt, zeigt ine starke Natriumreaction und nach Verflüchtigung des Kochalzes eine schwache Calciumreaction, die durch Befeuchten des Drahtes mit Salzsäure auf Augenblicke hochst intensiv wird. Bebandelt man einige Decigramme Meerwasserrückstand auf die beim Jathium angegebene Weise mit Schwefelsäure und Alkohol, so

erhält man leicht die Reaction des Kaliums und Lithiums. Die Gegenwart des Strontiums im Meerwasser kann am besten in den Kesselsteinen der Seedampfschiffe nachgewiesen werden. Die filtritte salpetersaure Losung derselben hinterlasst nach dem Abdampfen und Auflösen in moglichst wenig Alkohol eine von basischem Eisenchlorid gelblich gefärbte Trübung, die sich nach einigen Tagen absetzt und auf einem Filterchen gesammelt und mit Alkohol ausgewaschen werden kann, wodurch aller salpetersaurer Kalk, der in Alkohol löslich ist, weggewaschen wird. Das in einem feinen Platindraht verbrannte Filter giebt neben des Calciumlinien ein vollständiges und intensives Strontiumspectrum.

2. Soolwasser zeigen oft schon unmittelbar die Kalium-Natrium-, Lithium-, Calcium- und Strontiumreaction. Bringt man z. B einen Tropfen des Dürckheimer oder Kreuznacher Mineral-wassers in die Flamme, so erhält man die Linien Naa, Lia, Can und Cad. Verfasser erhielt damit auch Kall Wendet man statt des Soolwassers einen Tropfen seiner Mutterlauge an, so entstehen dieselben Linien mit dem intensivsten Glanze. In dem Manase und Gas Chlorostrium und Chlorlithium verdampft und das Chloroalcium basischer wird, entwickeln sich allmählich die charakteristischen Linien des Strontiumsspectrums, welches sich nach und nach immer glänzender in seiner Vollstandigkeit zeigt. Man erhält also hier durch den blossen Anblick eines einzigen in der Flamme versflüchtigten Tropfens in wenigen Augenblicken die vollständige Analyse eines Gemenges von fünf Stoffen

3 Der Aschenstumpf einer Cigarre mit etwas Salzssure befeuchtet und in die Flamme gehalten giebt die Linien Nan, Ka-Lin, Can, Can Lithium konnte Verfasser nur in turkischen

und echtem Havannah-Tabak bemerken]

4. Kaliglas von einer Verbrennungsröhre gab sowohl mit all ohne Salzsaure Naa und Ka, mit Fluorammonium und Schwefelsäure behandelt noch Caa, Cad und Spuren von Lia. (Mit Salzsäure gieht das Glaspulver dieselhe Reaction noch kraftiger. V.)

5. Orthoklas von Baveno gieht nach Bunsen für sich oder mit Salzsaure nur Naa nebst Spuren von Ka und Lia; mit Fluorammonium und Schwefelsaure die intensiven Liuien Naa. Ka und etwas schwacher Lia. Nach Verflüchtigung der so nachgewiesenen Bestandtheile, mit HCl in die Flamme gebracht, giebt die Probenur ein kaum unterscheidbares Aufblitzen der Linian Caa und Caa Bei etwas verwittertem Feldspath erhielten wir Lia und Caa und I leicht, bei festen Stucken, namentlich solchen, die in der Flammenieht dekripitirten, erhielten wir die La-Reaction nicht, die Kalkteaction sehr schwach. Der nach diesen Prufungen dem Platindrahte angefrittete Rückstand zeigt, mit salpetersaurem Kobaltoxydul befeuchtet und gegluht, die für Thonerde charakteristische Pärbung. Nimnit man noch die bekannte Reaction auf Kieselerde linzu, so ergiebt sich aus diesen in wenigen Minuten ausführbare Prufungen, dass der Orthoklas von Baveno Kieselerde, Thonerde

Kali mit Spuren von Natron, Kalkerde und Lithion enthält, sowie dase jede Spur von Beryterde und Strontianerde darin fehlt,

6 Adular vom Gotthard verhielt sich ganz ähnlich wie der Ortboklas von Baveno, nur dass die Lithiumreaction völlig, die

Calciumresction fast völlig fehlte.

Labrador von St Paul giebt für sich nur die Natriumlinie
Nam, nicht aber das Calciumspectrum. Die mit Chlorwasserstoffaure befeuchtete Probe aber bringt die Calciumlinien Ca a und Ca & sehr glänzend hervor. Bei der Probe mit Fluorammonium erhält man noch eine schwache Kaliumreaction und kaum bemerkbare Spuren von Lithium,

8. Labrador aus dem Kugeldiorit von Corsika verhielt sich

ebenso, nur dass die Spuren der Lithiumreaction fehlten

9. Mosanderit aus Brevig und Tscheffkinit aus dem Ilmenrebirge geben für sich nur die Natriumreaction, bei der Behandlung mit Salzsaure aber die Calciumhnien Caa und Uaß,

10. Mehnophan von Lamon gab für sich nur Naa, mit Salz-

saure aber noch Can, Cas und Lia,

11. Scheelit and Sphen geben schon bei der Behandlung mit

Salzsaure die Calciumreaction sehr intensiv.

- 12. Finden sich geringe Spuren Strontium neben dem Calcium, des ersteren. Mit Hulfe derselben gelingt es sehr leicht, in sehr vielen neptunischen Kalksteinen einen geringen Strontiumgehalt machzuweisen. Naa, Lia, Ka, hesonders Lia, zeigen sich schon unmittelbar bei dem Glüben des Kalksteins in der Flamme. Durch Salzsäure in Chlorealcium verwandelt und in dieser Form in die Flamme gebracht, geben diese Gesteine dieselben Limen und ausserdem haufig noch deutlich genug die Linie Sr J. Dieselbe erscheint ber nur auf kürzere Zeit, indem sie sich in Folge der Verdampfungsprocesse in der Flamme allmählich entwickelt und kurz vor dem Erblassen des Kalkspectrums am deutlichsten hervorzutreten pflegt.
- § 110. Empfindlichkeit der Spectralanalyse. Die Feinheit der Spectralreactionen ist bereits durch den Urheber Bunsen in ganz erstannlichen Zahlen constatirt worden. Ein Dreimilliontel Milligramm Natron genügt zur Natriumreaction. Diese fabelhafte Feinheit ist freilich bei anderen Substauzen nicht vorhanden. Von Lithium ist die 27fache Menge, von Kalium die 3000tache Menge nothig, um eine merkliche Reaction hervorzubringen. Dennoch ist auch hier die nöthige Menge ganz erstaunlich gering (bei Kali 1/1000 eines Milligramms). Man hat daraus hechst voreing den Schluss gezogen, dass, weil die Spectralanalyse Gewichtsmengen von Stoffen verräth, welche der Chemiker bei gewöhnlichen Analysen

wegen zu kleiner Menge vernachlässigen kann, sie nur einen Werth habe, wenn es gelte. Spuren zu bestimmen, sonst aber Irrungen veranlasse, indem der Ungeübte geneigt sei, Spuren von Korpern als Hauptbestandtheile eines Gemenges aufzufassen. Solche Irrthümer konnen aber nur dem sehr Ungeübten passiren. Der Geübte erkennt achr bald die Unterschiede in der Intensität und Dauer der Linien, ja nachdem grössere oder geringere Mengen eines Stoffs gegenwärtig sind und er wird kaum in die Lage kommen, Spurenfür wesentliche Bestandtheile zu halten. Dann aber ist solcher Irrthum auch nur denkbar, wenn man einen Korper in concentrirtester Form als feste Substanz in Untersuchung nimmt. Hier kann allerdings 1 1000 Beimengung, die man in gewöhnlichen Analysen vernachlässigt, sich unter Umständen verrathen. Ganz anders aber ist es, wenn der betreffende Stoff in Säure oder Wasser gelöst wird. Man denke z. B 1 Gramm 1/4 0 Strontian haltigen Kalk, der m 100 Cub Wasser mit Salzsaure gelöst ist. Nimmt man von dieser Lösung einen kleinen Tropfen in einen Platindraht, so beträgt dieser etwa 0,1 Gramm, in diesem befinden sich nur 1/1000 Kalk; Strontian aber nur in einer Menge, die kaum mehr nachweisbar ist. Hier wird demnach nur der wesentliche Bestandtheil durch die Spectralanalyse verrathen und erst durch grössere Concentration der Lösung erkennt man die anderen in geringerer Menge unwesenden Bestandtheile.

In abnlicher Concentration hat man aber die bewussten Stoffe oft genug bei qualitativen Analysen und in Mineral-wässern und man hat es stets durch Verdünnung in seiner Gewalt, das Quantum vom angewendeten Stoff zu vermindern und dadurch ein ganz sicheres Kriterium über die Wesentlichkeit eines Bestandtheils zu erhalten.

Anderseits ist aber zu beachten, dass die Empfindlichkeit der Reaction weniger gross ist, wenn ein Körper mit verschiedenen anderen gemengt ist, als wenn er rein ist. Gerade dieser Umstand nöthigt bei der Spectralanalyse zu den beschriebenen Trennungsmethoden, wenn es die Aufsuchung von sehr kleinen Mengen gilt (s. auch § 101. 102).

Wie wichtig in technischer Hinsicht die Spectralreactiones sind, das hat Bunsen selbst betont, indem er sagt: "Wo sich bei der technischen Gewinnung der Lithiumverbindungen um die Auswahl des Rohmaterials und die Auffindung einer zweckmassigen Darstellungsmethode handelt, gewährt die Spectralanalyse ein Hülfsmittel von unschätz-barem Werthe etc. etc. (s. o. p. 139 die Anmerkung, betreffend den Lithiongehalt der Quelle des Wheal Clifford Grube in Cornwall).

Capitel III.

Spectren der selteneren Alkslien.

§ 111. Caesium and Rubidiam.

Wie bereits früher angeführt, ist es gelungen, mit Hilfe der Spectralanalyse neue Stoffe nachzuweisen deren Vorhandensein bisher den Chemikern gänzlich entgangen ist. Hierher gehören vor allen die zwei von Bunsen selbst entdeckten Metalle Caesium und Rubidium.

Behandelt man Lepidolith nach einer der Methoden, durch welche die Alkalien von den übrigen Bestandtheilen getrennt werden und fällt die Lösung mit Platinchlorid, so erhält man einen Niederschlag, der im Spectroskop nur die Kahlinien erkennen lässt. Kocht man diesen wiederholt mit Wasser aus, so giebt der Rückstand hald zwei neue prachtvolle violette Linien und bei weiterem Auskochen neben mehreren anderen noch zwei intensive rothe. Keine dieser Linien gehört einem bis dahin bekannten Element an. Bunsen deutete sie daher als Linien eines neuen Metalls: Rubidium.

Aus dem Dürckheimer Kali-, Natron-, Lithion-, Kalkund Strontianhaltigen Mineralwasser erhielt Bunsen durch Abdampfen und Abscheiden der Erden die Alkalisalze als ein
Gemenge, das nach Abscheiden des Lithions mittelst kohlenauren Ammons und wässerigen Alkohols, worin Lig COg
unlöslich ist, bei der Prüfung im Spectroskop ausser den
Kahlinten zwei schöne blane Linien zeigte, die mit keinen
Linien der bekannten Körper Kalium, Natrium, Lithium identifizirt werden konnten. Bunsen schloss daraus auf das Vorhandensein eines neuen bisher unbekannten Metalls, das er

Caesium nannte. Neben diesem fand sich auch das oben genannte Rubidium in dem Wasser und er suchte dasselbe zu gewinnen. Dazu dient am besten die ungleiche Löslichkeit ihrer Platindoppelsalze. Gleich dem Kaliumplatinchlorid giebt es auch ein Rubidiumplatinchlorid, welches noch schwerer löslich ist und ein Caesiumplatinchlorid, welches am wenigsten von den dreien löslich erscheint.

Setzt man daher eine wässerige Lösung von K. Pt Cl. zu einer Chlorrubidiumlösung, so entsteht ein Niederschlag

von Rb, Pt Cla.

In der Regel verfährt man in der Praxis, um das Gemenge vou Salzen zu trennen, so, dass man zu der Lösung der drei Chloride ein wenig Pt Cl₄ setzt, dann fällt vorzugsweise Cs₂ Pt Cl₆ und Rb₂ Pt Cl₆ nieder, jedoch auch etwas

K.PtCla.

Man erwärmt dann längere Zeit, dadurch erfolgt allmähliche Umsetzung der noch löslichen Cs Cl + Rb Cl mit
dem gelosten Kg Pt Cls. Man erhält somit einen Niederschlag der drei Salze, der arm an Kali ist. Um das letztere
ganz zu entfernen, wird der Niederschlag mit reinem Wasser
ausgekocht, wobei sich hauptsächlich das Kalisalz löst. Mankocht nun so oft mit Wasser, bis der Niederschlag im Spectro-

skop die Kalilinie nicht mehr zeigt.

Dann wird der Niederschlag durch Wasserstoffgas bei ganz schwacher Rothgluth reducirt. Es bildet sich Chlorcae-sium und Chlorrubidium, die sich im Wasser lösen und mit Schwefelsaure abgedampft werden. Das erholtene Sulfatgemenge wird in kohlensaure Salze übergeführt, indem man dasselbe mit Barythydrat behandelt, die Lösung abfiltrirt und mit kohlensaurem Ammon eindampft. Den entstandenen kohlensauren Baryt entfernt man durch Filtration und dampft die reinen Carbonate zur Trockniss ein; das trockene Salz wirdmit Alkohol ausgekocht, er löst das Caesium auf und das Rubidium bleibt zurück, Man wiederholt das Auskochen, bis die blauen Caesiumlinien nicht mehr sichtbar sind Das Rubidiumsalz lässt sich in dieser Weise rein gewinnen, nicht aber das Caesiumsalz, welches immer etwas Rb-haltig bleibt.

Um reines Caesiumsalz zu gewinnen, nimmt man von der Lösung der Hydratgemenge beider Oxyde ¹/_b, verwandelt eic mit kohlensaurem Ammon in Carbonate und giebt dieses zu den Hydraten, dampft ein und behandelt jetzt mit Alkohol. Dieser löst das Caesium als Hydrat und dieses kann man fast rein erhalten durch wiederholtes Eindampfen und Behandeln des Rückstandes mit wenig Alkohol.*)

Ausser in den Mutterlaugen von Dürckheim finden sich beide Salze auch noch in vielen andern Mineralwassern. Das Rubidium überwiegt fast überall, das Caesium ist seltener, ausgenommen im Nauheimer Wasser, wo Caesium überwiegt. Am reichsten daran ist nach Grandeau das Wasser von Bourbonnes les Bains, welches 0,032 Chlorcaesium und 0,019 Chlor-

rubidium per Liter enthält.

Unter den Mineralien weist namentlich Lithionglimmer stets einen Rb- und Cs-gehalt auf, der bis 1, Procent geht. sogar nach Bunsen bis 1 %. Ferner hat man Rubidium gefunden im Feldspath von Karlsbad, im Petallit von Utö und im finnländischen Tryphillin, im Carnallit (K Mg $Cl_8 + H_2 O$). Das Rubidium scheint aber noch viel allgemeiner vorzukommen; denn nicht nur in verschiedenen Pottaschen, sondern auch in der Asche von Eichenholz, Tabak. Kaffee, Thee 1st es nachgewiesen worden. Danach ist es zweifellos, dass es im Boden enthalten sein muss, aus dem die Pflanzen ihre Nahrung entnehmen. Am reichsten an Rubidium ist die Rübenpottasche, diese enthält bis 2 Gramm RbCl per Kilo. Merkwurdig ist es, dass in den Pflanzen bisher nur (neben Kaii) Eubidium nachgewiesen worden ist, wahrend die genannten Mineralwasser beide Salze enthalten. Man darf daraus schliessen, dass nicht Cs, wohl aber Rb für das Leben vieler Pflanzen nothwendig ist, dass aber beide Salze die Heilkraft vieler Quellen bedingen.

Caesium findet sich aber auch als Hauptbestandtheil eines

Bunsen wandte noch eine andere Methode zur Trennung beider Salze an. Man bestimmt das Gewicht des Chlorids, ferner den Chlorgehalt, berechnet danach die Menge beider Salze, verwandelt sie dann in Carbonate und setzt zu diesen etwas mehr Weinsäure als zur Bildung von zweifach weinsauren Rb und einfach weinsauren Cs nöthig ist, verdampft zur Trockne und thut das Salzgemisch in einen Trichter. Das weinsaure Cs zerfliesst an feuchter Luft und tropft ab. Das Rb bleibt zurück und wird durch Umkrystallisien gereinigt.

Minerals der Insel Elba, Pollux genannt. Plattner suchte dieses und fand darin Kali, Natron, Wasser. Thonerde und Kieselsäure, seine Analyse kam aber trot. Sorgfalt nicht auf 100 heraus.

Jetzt ist dieser Umstand durch Pisani erklärt.

Plattner als Kalium-Platinchlorid gewogen hat, ist
That Caesiumplatinchlorid gewesen and da Cs ein h
Atomgewicht hat als K (K hat das Verbindungsgewicht
Cs das Verbindungsgewicht 133), so musste Plattners in
nung zu wenig Substanz ergeben. Berechnet man die
ner'schen Zahlen mit Zugrundelegung des Atomgewicht
Cs, so stimmt seine Analyse vollkommen.

Die Verbindungen beider Metalle haben die allerg Aehnlichkeit mit den entsprechenden Kaliumverbindungen werden nicht allein durch Pt Cl₄, sondern auch durch I flusssäure, Weinsäure gefällt. $\begin{array}{c} Rb \\ H \end{array}$ O und $\begin{array}{c} Cs \\ H \end{array}$ O entsprechen ätzenden Eigenschaften und sonstigen Verhalten völlt $\begin{bmatrix} K \\ H \end{bmatrix}$ O. RbCl und CsCl krystallisiren wie KCl in Würft

Rb₂ SO₄ und Cs₂ SO₄ bilden wie K₂ SO₄ mit Thossulfat einen Alaun*), mit überschüssiger Schwefelsaure zu schwefelsaure Salze. Kurz die Analogien gehen durch Verbindungen und es bedurfte eben der erstaunlichen achtungsgabe, der Gewissenhaftigkeit und dem unermüt

^{*)} Nach Setterberg und Redtenbacher kann man C von Rubidium dadurch trennen, dass die verschiedenen Alsgesättigten Lösungen des leichter löslichen Kali-Alauns vollunloslich sind. Es wird also stets der leichter lösliche zuerst entfernt, und zwar in warmen oder kalten, doch stsattigten Lösungen Die beiden Alaune krystallisiren im re-Systeme (Octaeder mit Dodekaeder- und Würselflachen). So sich in folgenden Mengen in 190 Th. Wasser.

Temperatur	Bub,-Alaun	Caes,-Alaus
0	0,71	0.19
+ 10	1,09	0,29
17	1,42	0,38
25	1,85	0,49
35	2,67	0,69
50	4,98	1,235
65	9,63	2,38
80	21,60	5,29



Forschungseifer eines
Bunsen, um diese dem
Kali so ähnlichen Körper
nicht nur zu entdecken
soudern sie auch von
einander zu trennen.
Rubidium hat das Atomgewicht 85,4.

Rb und Cs sind die elektropositivsten aller bekannten Stoffe und bilden somit die Endglieder der elektrochemischen Spannungsreihe ; sie übertreffen selbst das an Positivität bis dahın unerreichte 🛌 Kalium, Mitdieser Eigenschaft vereint sich normalerweise eine emi-👼 nente Verwandschaft zum Sauerstoff, welche speciell beim Caesium so gross ist, dass es auf keine Weise gelang, dies & Metall selbst zu isohren; man musste sich vielmehr bislang mit der 8 Kenntniss seiner Verbindungen begnügen, da es unmöglich schien, es von den mit ihm combinirten Metalloiden ab-🍣 zutrennen Das Rubidium dagegen ward von Bun-Ben isolirt und als ein leichtes, dem Kalium täuschend ähnliches, aber viel leichter schmelzen-des Metall erhalten.

Neuerdings ist Herrn Carl Setterberg das vielgeeuchte Problem der Isolirung des Caesiums gelungen. Der Weg besteht in der Elektrolyse einer geschinolzenen Mischung von Cyancaesium und Cyanbarium.*) So gewann Herr Setterberg, dem enorme Mengen jener kostbaren Stoffe zur Verfügung standen (er bereitete mittelet eines von ihm gefundenen Verfahrens nicht weniger als 40 kg Rubidiumund 10 kg Caesiumalaun), das Caesium als ein den übrigen Alkalimetallen ganz ahnliches Metall; es ist silberweiss, sehr weich und dehnbar. Sein Schmelzpunkt hegt bei 26,5° C. sein spec. Gewicht ist 1,88. An der Luft entzündet es sich von selbst, auf Wasser geworfen verbrennt es unter Feuererschemung, gerade wie Natrium, Kalium und Rubidium Herr Setterberg hat bei diesen Versuchen von neuem constatirt, dass es - entsprechend der Verwandtschaft des Metalls zum Sauerstoff und der Flüchtigkeit seiner Salze ganz unmöglich ist, dasselbe nach dem für die Gewinnung des Rubidiums und Kaliums üblichen Verfahren, durch Glüben seines kohlensauren Salzes mit Kohle zu gewinnen. (Annales der Chemie Bd, 211, S. 100.)

Ein untrügliches Unterscheidungsmittel der Verbindungen von Cs und Rb gewährt allein die Spectralanalyse und Bunsen und Kirchhoff legten durch die Entdeckung von Cs und Rb das sprechendste Zeugniss von der Feinheit und Sicherheit dieser neuen Untersuchungsmethode ab.

Die Cs- und Rb-Spectren zeigen eine gewisse Analogie mit dem Kalispectrum, indem bei allen dreien zunächst ein continuirliches Spectrum vorhanden ist, bei Kalium am stärksten, bei Caesium am schwachsten. Ebenso treten, wie Bunsen sagt, die charakteristischen Linien bei beiden am rothen und blauen Ende auf. (Siehe Fig. 99, 100 und die Tafel Fig. 91.)

^{•)} Die Reduction des metallischen Caesiums, welches bis jetzt noch nicht dargestellt war, gelang weder durch Gluben mit Kohle (Gluben der weinsauren Salze mit einem entsprechenden Zuckerzusatze, um den berechneten Kohlegebalt zu erreichen), noch beim Zersetzen des geschmolzenen Cyanids für sich allem durch den galvanischen Strom. Im letzten Falle bewirkte die hohe Temperatur eine sofortige Oxydation des gebildeten Metalles, welche ungemein leicht flüchtig ist.

the Aehulichkeit der Spectra von Kalium, Caesium und dium zeigt sich aber auch darin, dass die charakteristischen im Flammenspectrum bei allen drei Körpern doppelte sind. Bei Caesium fehlt die rothe Linie. Dieselhe ist jedoch Verfassers Meinung zweifellos vorhanden, sie liegt nur Iltraroth, für welches unsere Augen keine Empfindlichkeit web. Charakteristisch bleiben für Rubidium die beiden Linien und Z Fig. 100, die von ausserordentlicher Intensität sind erschied von der schwacheren violetten Ka-Linie), ferner ichwächeren dunkelrothen Rb a und Z, merkwärdig dah dass sie noch weiter nach Ultraroth liegen als Kaalihnen hat das Rubidium seinen Namen (Rubidus dunkelben ist,

Das Caesiumspectrum Fig. 99 enthält als charakteristische auswei blaue Cs a und Cs \(\rho\), von denen das Metall seinen an hat (Caesius himmelblau), die sich durch Intensität Schärfe auszeichnen. Nächst ihnen ist nur noch die per charakteristische Linie Cs \(\gamma\) in Orange zu erwähnen. gelben und grünen Linien kommen erst bei sehr hoher peratur und bei sehr reiner Substanz zum Vorschein.

Von den Caesium- und Rubidiumsalzen geben die flüchin die Spectren am besten; das sind Chlor-, salpetersaures,
saures Caesium und Rubidium, dann das schwefelsaure
endlich das phosphorsaure und kieselsaure.

I'm Caesiumreaction ist etwas empfindlicher als die drum-Reaction.

Im reinen Zustande lassen sich noch 0,0002 Milligramm es Chlorrubilium und 0,00005 reines Chlorcaesium, in Tropfen Wasser gelöst, durch die Linien a und ßich erkennen. Ist aber die Substanz nicht rein, so nimmt Empfindlichkeit ganz bedeutend ab.

n nachweisen wenn sich daneben dreis bis vierhunderttel K Cl oder Na Cl befindet; ebensoviel Rb Cl vertrugen nur die tiegenwart von der hundertsachen Menge Kali-Satronsalz. Bei kieselsauren Salzen ist die Entdeckung alls noch schwieriger.

§ 112. Thalliam.

Es war erklärlich, dass man sofort nach der Entdeckungvon den neuen Elementen Cs und Rb mit Gier die Spectralanalyse ergruff in der zuversichtlichen Hoffnung, noch andere
bisher unbekannte Elemente zu finden; diese Bemuhungen
wurden freilich nur theilweise von Erfolg gekront. Zunächst
wurden noch zwei bisher unbekannte Metalle entdeckt, im
erste von Crookes, es ist das Thallium, eines der merkwürdigsten Metalle, die überhaupt existiren; das zweite von
Reich und Richter in Freiberg, es ist das Indium.

Crookes entdeckte das Thallium 1861 in dem selenhaltigen Schlamme der Schwefelsäurefabrik von Tilkerode im Hart Diese arbeitet mit Schwefelkiesen, in welchen ursprünglich der merkwürdige Körper enthalten ist. Diese Kiese werden verbrannt und hierbei verflüchtigt sich das Thallium mit der

schwefligen Säure und dem Selen.

Ausserdem findet es sich auch in manchen Zinkblenden"), Kupferkiesen, nach Schröder auch im Lepidolith und Glimmer von Zinnwald (0,006 %), ferner als Chlorthallium im Nauheimer Badesalz, sowie in der Dürrenberger Mutterlange. Sehr reich an Thallium ist die Zinkvitriollange von Goslar, die aus Rammelsberger Erzen stammt. Das Thallium ist demnach sehr verbreitet, wenn auch nur in geringer Menge. Als thalliumreiche aber seltene Mineralien sind zu nehnen? Crookesit bestehend aus Selen, Kupfer, Thallium und Silber mit 18,5 % Thallium.

Das beste Material zur Herstellung des Thalliums ist der Flugstand oder Bleikammerschlamm solcher Schwefelsaure fabriken, die mit thalliumhaltigen Erzen arbeiten. Böttge fand in einem solchen von Theux 0,5—0.75 Thallium. Carstanjen in dem Flugstand der Kiese von Meggen (Siegen 3,5%. Ausser diesem Material lohnt auch noch die Verarbeitung der Zinkvitriollauge von Goslar, die 0,05%, Chlochtallium enthält.

In dem Bleikammerschlamm erscheint das Ti als Oxydo

^{*)} Kobell wies es nach in der Blende von Gerolseck un Herbestahl durch blosses Einführen der Kiese auf Platindraht die Flamme,

heilweise auch als Oxydsalz; ausserdem finden sich darin Schwefel, Selen, arsenige Saure, Antimon, Quecksilber und Jessen Salze, schwefelsaure Eisensalze und Kupfersalze, wohl nich Zink- und Cadmiumsalze, Kalk und freie Schwefelsaure. In dem Flugstanbe sehlt die freie Schwefelsaure. Um das Thallium zu gewinnen, siedet man den Schlamm mit dem Jinchen bis ösachen Gewicht Wasser, neutralisirt die freie Säure mit Bleiglatte, dekantirt und setzt zu dem Gelösten nach dem Erkalten Salzsaure. Hierbei scheidet sieh Tl als schwerlosliches Tl Cl ab, verunreinigt durch Chlorblei. Das anreine Tl Cl wird durch Erwärmen mit concentrirter Schwefelsaure in lösliches Sulfat übergeführt, der Säureuberschuss durch Hitze verjagt, das Ganze in Wasser gelöst, mit Schwefelwasserstoff der Rest fremder Metalle niedergeschlagen und die reine Losung zur Krystallisation eingedampst.

So erhalt man Thalitumsulfat in schönen Krystallen und durch Behandeln der Lösung desselben mit reinem Zink das

metallische Thallinm.

Carstaujen neutralisirt die erste Abkochung des Schlammes nicht, sondern fällt sie mit HCl, verwandelt das unreine Chlorid in Sulfat wie oben und fällt dieses nochmals mit HCl, dieses Chlorid wiederum in Sulfat übergeführt, liefert reines Ti-Salz.

Die Zinkvitriollauge von Goslar enthält schwefelsaures Zink, Mangan, ferner kleine Mengen von schwefelsaurem Kali, Natron, Cadmium, Eisen, Kupfer etc. und Chlorthallium.

Bunsen fallt aus dieser Lauge das Thallium neben Kupfer und Cadmium durch Zinkbleche und erhält so aus einem Cabikmeter Lauge innerhalb einiger Tage 6,4 Kilo unreines Cadmium, bestehend aus 4,2 Cadmium, 1,6 Kupfer und 0,6 Thallium. Man wäscht den schwammigen metallischen Niederschlag mit Wasser, setzt spater etwas Schwefelsaure binzu und bekommt so Thallium- und Cadmiumsulfat, aus dem man das Thallium mit Salzsäure fällen kann.

Das metallische Thallium ist im höchsten Grade ähnlich dem Blei, ist weich, abfärbend, dehnbar wie dieses, von noch böherem spec. Gewicht (11,85) und hohem Atomgewicht (204). Charakterisirt es sich dadurch als Schwermetall par excellence, on spielt es in seinen Verbindungen mehrfach die Rolle eines Leichtmetalls. Es läuft an der Luft rasch an, die se gebildete Oxydschicht löst sich leicht in Wasser. Man bewahrt des Metall am besten unter destilltrem Wasser auf; es lost sich in verdunnter Schwefelsäure und Salpetersaure unter Wasserstoßentwicklung. Seine Hydroxydlosung wirkt ätzend wie Kahrund zieht CO₂ aus der Luft an. Das schwefelsaure, salpetersaure, überchlorsaure, phosphorsaure Thalhum, die Magnesisdoppelsulfate des Thalliums sind den entsprechenden Kaleverbindungen isomorph. Es giebt sogar einen Thalhumalaus.

Ganz abweichend davon ist das Verhalten der Thallungsalze gegen Schwefelwasserstoff und Schwefelammoninm, welche sie als schwarzes Pulver fällen wie ein Schwermetalt [erstern nur in neutralen Lösungen], ferner die Schwerlöslichkeit der weissen Chlorids und gelben Jodids (das Bromid ist leich löslich), endlich die Fällbarkeit durch Zink. So vereinig sonderbarer Weise dieses Metall den Charakter eines Leichtund eines Schwermetalts, Dumas nennt es das Sohnabet thier unter den Metallen.

Das Thallium bildet zwei Reihen von Verbindunger entsprechend den Oxyden Tl₂ O und Tl₂ O₃, in letzterem bilder zwei Atome Tl einen sechswertligen Atomeomplex. Das Thalliumoxydhydrat ist braun, unlöslich in Wasser, in mässig verdünnten Sauren löslich, es verliert sehr leicht Sauerstof und verwandelt sich in Oxydul. Die Thalliumoxydsalze entstehen durch Behandlung der Oxydulsalze mit Oxydationsmitteln, z. B. Ozon oder Konigswasser.

Thalliumoxydulsalzpapiere farben sich in Ozonhaluger Luft braun unter Bildung von Tl. Oz und werden zur Er-

kennung des Ozons benutzt.

Die Thallinmoxydverbindungen erinnern durch ihre Eigenschaften etwas an die Eisenoxydverbindungen.

Nach Carstanjen existirt ausserdem noch eine Thallium!

saure (Journ. f. prakt. Chem. 101. S. 55).

Glas und Porzeilan werden durch schmelzendes Tl. t leicht angegriffen. In Glasmasse eingetragen lufert Tl. O eh Glas von sehr hohem Brechungsindex, aber geringer Haltbarkeit

Das Schwefelthalnum wird leicht in verdunnter Saus gelost und vereinigt sich mit negativen Schwefelverbindunger zu Sulfosalzen. Die Tl-Salze sind giftig. In die Flamm racht hefern die Tl-Verbindungen eine höchst charakteriche grüne Linie, die nach dem Einbringen der Probe in ge der grossen Flüchtigkeit der Tl-Verbindungen bald schwindet. Grosse Massen fremder Salze, namentlich Kochst. stören die Empfindrichkeit der Reaction und ist es nöthig, ort nach dem Embringen der Probe in die Flamme zu bachten.

Das Flammenspectrum ist ein höchst einfaches, es besteht einer intensiven grünen Linie, die nahe bei der Linie E Sonnenspectrums liegt und bei geringer Dispersion mit zusammenfällt (s. Fig. 91). Eine Verwechslung mit ist wegen des total verschiedenen Ansehens von Tla und nicht zu befürchten. Die Wellenlänge der grünen Linie 5349. Lecoq beobachtete ausser dieser noch eine andere twache neblige Linie, deren Wellenlänge 568,0 ist. Im nicht zu befürchten des Tl treten noch 5 andere Linien auf, zh Huggins 14. Der Name Thallium kommt her von seiner ammenfärbung Fallog (thalius) ein grüner Zweig.

Aus Nauheimer Mutterlauge krystallisirt nach Böttger surn, prakt. Ch. 91. 126) ein Salz von der Zusammensetzung Carnallits heraus KCl + MgCl₂, das Caesium, Rubidium

1 Thallium enthalt.

Hammerbacher fand dieselben im natürl. Carnallit (Liebig malen 176.83) nach dem im folgenden Abschnitt beschriebenen grfahren.

Stis. Untersuchung auf Caesium, Rubidium und Thallium Gemengen. Kommen alle sechs Alkalimetalle gemeinschaftlich so wird die Erkennung des Lithiums, Kaliums und triums, durch die Gegenwart der übrigen so wenig beeinchtigt, dass man noch Quantitäten davon erkeinen kann, sich sonst jeder Wahrnehmung entziehen würden. Nicht gleicher Leichtigkeit kann man die übrigen drei Elemente, um sie, wie fast immer in der Natur mit jenen gemengt kommen, in ihren letzten Spuren erkennen, weil bei Kalium Natrium continuirliche Spectren auftreten, welche die intbarkeit anderer Linien erheblich beeinträchtigen. Um sie continuirlichen Spectren so weit zu beseitigen, dass ih die letzten, auf keinem anderen Wege nach wahrnehmen Spuren von Kalium, Rubidium und Caesium neben-

einander noch zweifellos erkennen lassen, verfährt man auf folgende Weise: Man fällt die Chloride gemeinschaftlich durch Platinchlorid als Chlorplatindoppelsalze; die Fällung muss kalt in concentrirter Lösung vorgenommen werden, damit sich die Doppelchloride möglichst wenig krystallinisch und in einem Zustande höchst feiner Vertheilung ausscheiden. Der Niederschlag wird in einem Platinschälchen an 20 bis 30 mal mit sehr wenig Wasser, das man jedesmal durch einfaches Abgiessen von dem Niederschlage entfernt, ausgekocht und nach jeder fünf- bis sechsten Auskochung eine Probe davon genommen und vor dem Spectralapparat geprüft. Man wischt zu diesem Zweck einige Milligramm des Niederschlags auf ein kleines Stückchen beseuchtetes Filtrirpapier, umwickelt die mit dem Papier umhüllte Probe mit einem haarfeinen Platindraht und verflüchtigt sie, nach vorgängiger Verkohlung des Papiers in der höchsten Oxydationsflamme der nichtleuchtenden Lampe. in dem Schmelzraum der vor dem Spalt des Spectroskops eingestellten Flamme. Nach den ersten Auskochungen zeigt sich gewöhnlich nur die Kaliumlinie neben den Linien des Natriums und Lithiums; nach weiter fortgesetzter Auskochung erscheinen allmählich immer deutlicher und vollständiger hervortretende Linien des Caesiums und Rubidiums. Verschwindend kleine Spuren von Thallium, wie sie in manchen Soolwassern auftreten, beginnen erst gegen Ende der Auskochungen sich vorübergehend zu zeigen. (Bunsen.)

Abschnitt V.

Die Spectra der Alkalien und alkalischen Erden in andern Wärmequellen als der Bunsenflamme.

Capitel I.

Spectra des elektrischen Funkens,

§ 114. Ueber die Natur und die Verwendung des elektrischen Punkens ist in § 52 p. 89 u. s. f. eingehend die Rede gewesen. Solcher Funke ist im Stande, Elektrolyse von gelosten Salzen an den Polen zu veraulassen, und diese in statu nascendi glühend zu verflüchtigen. Der Inductionsfunkenstrom erscheint nun je nach dem Polabstand verschieden. Bei langem Polabstand als heller Knatterfunke mit dem Spectrum Tafel I No. 3, bei engem Polabstand als continuarlich schwachleuchtende Entladung. Hier zeigen sich eigenthumliche Bandenspectren an den Polen (Tafel I Fig. 1.2) und zwar am hellsten an dem mit einem hellen blaulichen Büschel umgebenen negativen Pol. Es ist nothwendig, diese Elektrodenspectra zu kennen, um sie von den zu beobachtenden Metallspectren zu unterscheiden. Man kann dieselbe leicht beobachten, wenn man in der Vorrichtung S. 96 § 56 a Funken von Draht zu Draht senkrecht überschlagen lässt und die Drähte hinreichend nähert.

§ 115. Elektrodenspectra. Bei continuirlicher Entladung erscheint der negative Pol blau und liefert ein Spectrum, das mit dem später zu besprechenden Bandenspectrum des Stickstoffs*) identisch ist. Dieses Spectrum ist am positiven Pol etwas anders als am negativen. Man erhält es ebenso gut mit Palladium, als mit Silber- und Platinelektroden. Schaltet man eine Leidener Flasche ein, so erscheint statt des Bandenspectrums stets das Linienspectrum, ebenso wenn man die Luft zwischen den Elektroden anbläst.

Wird der Funke sehr kurz, so bleibt das Spectrum des negativen Pols unverändert, das des positiven erblasst. Bei hinlänglich starker Annäherung zeigt sich ein blauer Schein und dann erscheint das Spectrum des negativen Pols an beiden Polen. Diese Erscheinungen treten um so auffallender auf, je schneller der Hammer des Unterbrechers (s. p. 90) geht. Der positive Pol erwarmt sich dabei stärker als der negative während sonst gewohnlich das Umgekehrte stattfindet. In wie weit das Luftspectrum stört, ist oben p. 95 naher ausgeführt. Die Zeichnungen Tafel I No. 1 u. 2 stellen die Spectren des positiven und negativen Pols bei kurzen Funke dar; No. 3 das gewöhnliche Luftspectrum.**)

Als charakteristische Linien der drei Spectren (siele Tafel I) führt Lecoo die folgenden an:

The state of the s	
Mittelfunke	Langer Funke
(Bandenspectrum)	(Linienspectrum)
Positiver Pol Negativer Pol	
Die Reihe der Banden (83,67 von θ 44 bis y 90 α (84,50	a 34,03
von θ 44 bis y 90 α 184,50	β 06,67
darunter: α 77,45 β 51,00	y 25,80
β 84,25 y 54,75	
y 90,80	

^{*)} Dasselbe erhält man sonst nur in dem verdinnten Stickstoff der Geisler'schen Röhren. Bei dem Funkeninductor des Verfassers bemerkt man das Bandenspectrum bei Abständen der beider Pole von 12 Centimeter. Bei 1 Centimeter Abstand erscheint der Linienspectrum.

^{**)} In Bezug auf die Tafeln I und II sei nochmals bemerkt dass dieselben die in Natur hellen Linien dankel darstellen. Ihr Intensität ist durch die mehr oder weniger tiefe Schwarze und durch die Dicke angedeutet. Die von Lecoq gegebenen Zahle gelten für die Mitten der Linien.

In zweiter Linie: in zweiter Linie:

Das System der Banden, ε 90,80

welche, auf beiden Sei
ten, unscharf sieh von η 65,90

Roth nach Grün er
strecken ε 23,72

× 27,10

31,00

§ 116. Spectrum eines sehr kurzen Fuckens zwischen Platin mit H Cl. Wenn ein Funke aus Salzsaure auf Platina überspringt, so erhalt man dieselben Lichterscheinungen am positiven wie negativen Pol, welche oben beschrieben sind, nur tritt noch die rothe Wasserstofflinie -16,3 hinzu, die auch schwach im Mittelfunken am negativen Pol erkennbar ist. Aehnlich verhalt sich SO, H, und NO, H. Wenn man aber den positiven Draht der HCl stark nähert, so undert sich die blaue und Rosafarbe des Funkens in grünblau, das Spectrum des negativen Pols, welches allein übrig bleibt, erschemt sehr schwach, dagegen treten neue Linien und Banden auf, von denen die meisten dem Chlor angehören. Blan innse den äussern Platindraht dick nehmen, ihn zum negativen Pol machen und die Annäherung zwischen den beiden Polen ausführen, während der Strom circulirt. wichtigsten Linien sind:

> Cl α 24,00 Cl γ 16,80 Cl δ {29,18 30,30

Mit diesem Spectrum wird man in der Praxis weniger zu thun haben als mit den beiden ersten, welche, weil sie zum Theil störend bei Metalluntersuchungen auftreten, zu beachten sind.

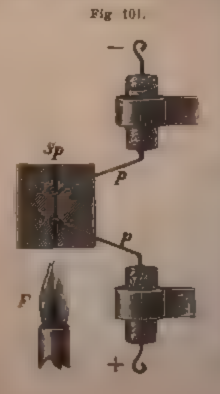
§ 117. Untersuchung der Salze mittelst Funken im geschmolzenen Zustande. Die Alkalisalze geben die Funkenspectra am besten, wenn man die Funken durch die schmelzenden Salze hindurchschlagen lässt. Man schmilzt sie am besten uf einem Platinring auf, wie bei Löthrohrversuchen, sie geben dann mit einem kurzen Funken ein viel reicheres Spectrum als Lösungen. Doch empfiehlt Lecoq diese Methode nicht für alle Fälle, um die Erscheinungen nicht zu sehr zu compliciren.

Das Funkenspectrum geschmolzener Salze erscheint besser, wenn die Substanz mehr teigig, als wenn sie ganz flüssig ist. Man kann es am besten beobachten, wenn man mit einer Glasbläserlampe die Perle geschmolzen erhält. Den positiven Draht placirt man am besten unterhalb der Perle.*)

Zuweilen stört das Luftbandenspectrum des negativen Pols bei Untersuchungen geschmolzener Salze, man vermeidet es, wenn man den Salzpol positiv macht und beide Drahte, mit Salz bedeckt. Man bemerkt bei solchen Spectren stets die rothe Wasserstofflinie; sie stammt aus der Flamme.

§ 118. Aenderung der Spectra mit der Temperatur der Metalldampfes. Bereits in § 69 haben wir darauf hingewiesen, dass die Spectra eines Stoffes nicht constant sind, sondern sich mit der Temperatur ändern. Untersucht man deshalb Stoffe statt mit der Flamme mit dem heissen elektrischen Funken nach dem in § 56° beschriebene Modus so erhält man unter Umständen ganz andere Spectra. Je höher die Temperatur des Funkens (z. B. durch Einschalten der Leidener Flasche durch Anwendung des elektrischen

*) Die Art und Weise, wie man Funkenbeobschtungen anstellt, ist § 56a beschrieben. Man wird in den meisten Fällen mit Lösungen in Glashütchen operiren können Nur.

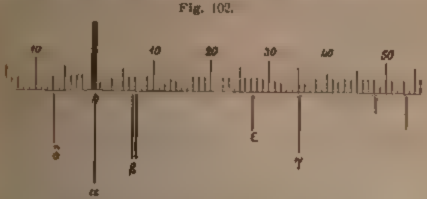


bei Alkalien empfiehlt es sich, die Funken durch ein Platin-Oehr schisgen zu lassen, in welchem man Kahumsulfat schmelzend erhalt. Am besten fuhrt man den Versuch mit beifolgend abgel ildetem Arrangement aus. Man fülirt 3 nach Figur 101 gebogene Platindrahte p p durch Korke K K, die in der Klemme des Universalhalters (a. a. O) festgehalter werden, so dass die Oehre der Drahte o o 1/2 Centimeter von emander abstehen. In dem Oebr des oberen Drahts, der mit dem negativen Pol des Inductors (s. § 56a) in Verbindung gesetzt wird, schmilzt man die Probi em und halt sie durch eine kleine Flamme F halbflussig Den unteren Draht bringt man dem Spalt Sp der Spectralapparats etwas naher ale de

Flammenbogens) steigt, desto mehr ändert sich das Ansehen des Spectrums, so dass man das ursprüngliche Flammenspectrum gar nicht mehr wiedererkennt.")

§ 118a. Funkenspectra der Alkallen. Auffallend sind in dieser Hinsicht die Spectra der Alkalien. So zeigt Fig. 102 das Spectrum des Natriumsulfats in der Flamme und im Inductionsfunken ohne Leidener Flasche,

Lecoq hebt bei geschmolzenem Natriumsulfat ausser



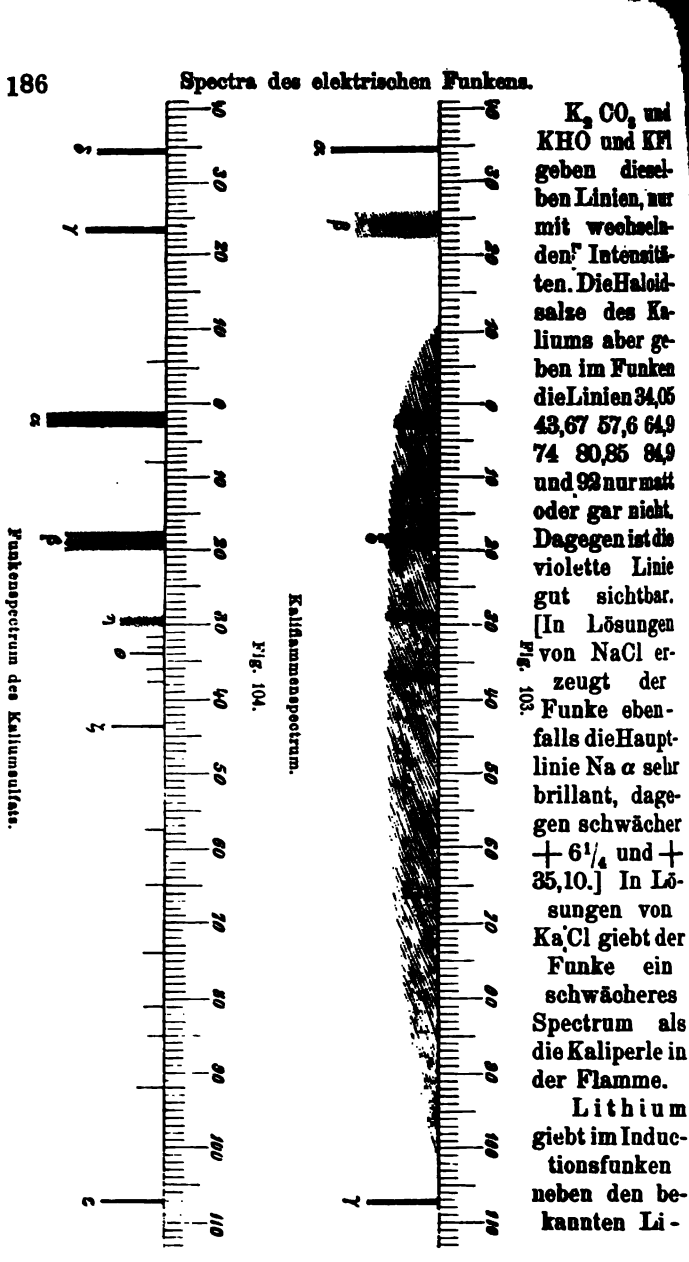
Flammen- und Funkenspectrum des Natrons.

der auf O liegenden bekannten gelben Linie Na a (1 589,2) **noch hervor**: β bei 6,3 (λ 568,7), γ bei 35,5 (λ 498,2), δ bei -7,15(2.6156); ausserdem verzeichnet er noch 4 Linien. Complicirter und noch abweichender vom Flammenspectrum gestaltet sich das Funkenspectrum des geschmolzenen Kaliumsulfats,**) Hier werden Nebenlinien, die in der Flamme kaum erkennbar sind, zu Hauptlimen und Hauptflammenlinien, z. B. die rothe bei - 34, erschemen schwach und unbedeutend. Fig. 103 u.104 zeigen Flammen- und Funkenspectrum des Kaltums nebeneinander.

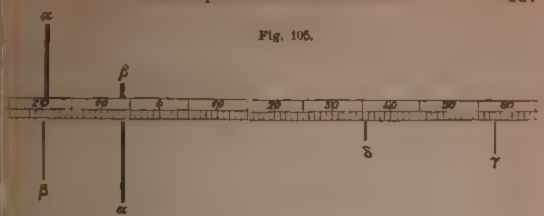
Im letzteren ist nicht Ka die hellste Linie, sondern eine andere vierfache bei +2 liegende (λ 583,1: 581,2; 580,1; 578,3), dieser folgt eine Tripellinte bei + 18,9 (λ 535,5; 533,6; 531,9), eine doppelte bei -23 (λ 694,6; 691,3) und dann erst reiht sich der Intentät nach die doppelte Ka-Linie bei - 34 an.

1 Aus diesen Grunde lassen sich die dem Chemiker so wichtigen Flammenspectren der Alkalien und alkalischen Erden nicht mit Hülfe objectiver Darstellung durch das Bogenlicht teigen.

• *) Man achte bei der Beobachtung auf das Erscheinen der blanen Lufthanden, welche dem positiven und negativen Pol angehören (s. Tafel I und II).



K, CO, und KHO und KFI dieselgeben ben Linien, nur mit weehselsden Intensititen. Die Haloidsalze des Kaliums aber geben im Funken dieLinien 34,05 43,67 57,6 64,9 74 80,85 849 und 92 nur matt oder gar nicht. Dagegen ist die violette Linie sichtbar. gut [In Lösungen von NaCl erder zeugt E Funke ebenfalls die Hauptlinie Na a sehr brillant, dagegen schwächer $+6^{1}/_{4}$ und +35,10.] In Losungen von Ka Cl giebt der **Funke** ein schwächeres als Spectrum die Kaliperle in der Flamme. Lithium giebt im Induc-



Flammen- und Funkenspectrum des Lathions.

Thiumlinien α und β (s. Fig 105) noch eine glänzende blaue Linie γ (λ 460,4), die fast genau mit Sr δ zusammenfallt und nur bel starker Dispersion etwas weiter abgelenkt erscheint, als diese, ausserdem erkennt man noch eine grüne δ bei 35,75 (λ 497). Das merkwurdige aber ist, dass Liα im Funken schwächer ist als in der Flamme, dagegen Liβ bei Anwendung starker Funken zur ersten Linie wird. Bei geschmolzenen LigCO₃ zeigt sich noch eine Linie bei 97,8, λ 413.

§ 118b. Funkenspectra alkalischer Erden. Bei Strontran treten zu den bekannten Banden durch Erhöhung der
Temperatur neue hinzu. Es ist möglich, dass diese neuen
Linien in niederer Temperatur auch vorhanden, aber zu lichtschwach sind, um einen Eindruck auf unser Auge zu machen.*)
Es ist ähnlich wie in der Musik, wo durch starkeres Anschlagen die harmonischen Obertone hervortreten, die man bei
schwachen Tönen nicht hört. Daneben gehen aber noch
andere Veränderungen vor, indem manche bei niederer Temperatur sichtbare Linien bei sehr hoher Temperatur verschwinden.

Kalk verhalt sich im Inductionsfunken ähnlich Strontian. Die Hauptkalkbanden bleiben, daneben treten aber noch mehrere grune, blaue und violette Linien hervor. Erst bei starken Funken (Anwendung der Leidener Flasche) verschwinden die Banden des Kalkflammenspectrums und machen Linien Platz, deren Lage merklich anders ist.

Baryt zeigt ein Funkenspectrum, das je nach der Art

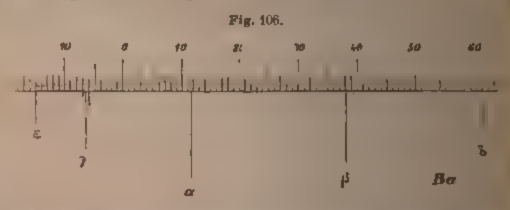
^{*)} E. Vogel jun. erhielt durch Photographiren des Strontianspectrums in der That noch eine zweite blaue Linie.

des angewendeten Salzes äusserst verschieden ist, in jedem Fall aber total vom Flammenspectrum abweicht. Die dort sichtbaren Banden kommen im Funken kaum zum Vorschein. Bei Chlorbariumlösung zeigen sich dagegen auffallend die grünen Chlorbariumlinien (s. § 100) neben zahlreichen anderen, die

hier, weil weniger wichtig, übergangen werden.

Das auffallendste Spectrum, nur aus Linien bestehend, giebt in dem Platinöhr geschmolzener kohlensaurer Baryt. Zur Beobachtung arrangirt man den Apparat ähnlich wie in Fig. 101. Doch kann man die Flamme weglassen. Man erhält dann nach Verfasser folgendes Linienspectrum:*) Bace 11.5, Baß 38, Bay —6,5, Bö 61, Bas —15. Merkwürdig ist, dass der Raum, wo im Flammenspectrum BaOc, \$\beta\$, \$\gamma\$ erseinen, bei BaCO₈-Funken völlig leer ist, ebenso die Stelle der BaCl₂- und BaBr₂-Linien (S. p. 156).

§ 118. Probe auf Chlor und Brom mittelst Baryumfunkenspectrum. Nach Lecoq treten die BaCl₂- und BaBr₂-Linien in einem BaCO₃-Funkenspectrum sofort hervor, wenn mas einen Tropfen der zu prüfenden Flüssigkeit an der BaCO₄-



Probe bringt, diese, durch Wärme verdunstet, rasch zur leichten Rothgluth erhitzt und dann Funken nach Vorschrift p. 184 Anmerkung überschlagen lässt. Man sieht dann die BaClaresp. BaBra-Linien (s. p. 156.) Lecon sagt. dass in dieset Weise noch 1/8000 Milligramm Cl und Br zu entdecken seien.

Verfasser gelang die Probe mit Cl besser als mit Ba. Trocknes Bariumnitrat ist zu dieser Probe nicht geeignet

Der Apparat des Verfassers zeigte Kα bei 34,25. Li bei
– 19,25, Sr bei 57,5.

es gab am Draht mit Funken behundelt dem Verfasser zwar dieselben Limen wie BaCO_a, daneben aber störende Oxydbanden.

Barumnitrat in Lösung gab im Funken dagegen die Oxydbanden nicht, wohl aber die Linien Fig 106. Bei Zusatz von HClerschienen sofort die BaClg-Linien, Zusatz von KBrg gab dagegen die BaBr-Linien nur mangelhaft. (Vielleicht besser bei Gegenwart von NO3H?)

Lecoq schreibt folgendes Arrangement für seine Chlorund Brom-Probe vor (Compt. r. 91 S. 902): Ein Platindraht von ³, mm Durchmesser wird unten U-formig umgebogen und bei 1 bis 2 Milligramm reines kohlensaures Baryteingebracht, zum Trocknen und dann kurz bis Rothgluth erhitzt. Die theilweise Schmelzung der Masse ist vortheilhaft, damit sich der Draht gleichsam mit einem Barytfirmiss überzieht. Nach dem Erkalten spannt man ihn senkrecht ein; darunter bringt man einen andern Platindraht von ³, mm Durchmesser (abnlich wie in Fig. 102) in einer Entfernung von 1 bis 1½ mm an und zwar näher zum Spectroskop hin. Dann lässt man Funken überschlagen und erkenut an dem Erscheinen der BaCl₂- und BaBr₃-Linien die Gegenwart beider Körper.

§ 118c. Allgemeines. Die Unterschiede zwischen Funken- und Flammenspectrum können uicht auffallen. Wir haben es bei niederer Temperatur hauptsächlich mit Spectren der Verbindungen, bei hoher Temperatur aber mit den Spectren der Metalle oder deren Oxyde selbst zu thun.

Das Funkenspectrum ist jedoch keineswegs in allen Fallen limenreicher oder glänzender als das Flammenspectrum.

Lecoq de Boisbandran sagt, dass die Temperatur die relative Intensität der stark brechbaren Strahlen steigere, die absolute Intensitat der wenig brechbaren aber oft bis zum Verschwinden vermindere. Darauf berühe die Verschiedenheit zwischen Funken- und Flammenspectren (Jahresb. f. Chem. 1871 p. 172). Hier sei noch auf Bunsen s Ausspuch, s. § 69, 70, bingewiesen.

Capitel II.

Explosionsspectra.

§ 119. Explosible Salzmischungen. Schon bei Besprechung des Kalispectrums S. 142 führten wir an, dass explosible Salze wie chlorsaures Kali beim Verpuffen die grünen in der Bunsentiamme schwer sichtbaren Kalilinien sehr deutlich zeigen. Nach Bombelon (pharmac. Zeit. XXXI No. 3) geben auch andere Salze in Mischung mit chlorsaurem Kali charakteristische Linienspectra. Bombelon empfiehlt folgenden "Normatspectralsatz":

Kali chloric, puriss. pulv. 2 Theile:
Sulf. pulverat., ausschliesslich mittelfein gestossener Stangenschwefel 1 Theil.
Dieser Normalsatz halt sich unbegrenzte Zeit.

Für den Versuch nimmt man 2 bis 3 grm. Normalsatz auf ein Eisenblech, untermischt ein wenig von dem zu Prufenden, zündet an und beobachtet mit dem Spectroskop Fig. 49, welchet man auf die Fraunhofer-Linien eingestellt hatte, während der Brenndauer. Man liest im Spectrum die Metalle wie die Noten ab.*) Die Temperatur der Bunsenflamme schätzt man auf 2000° (s. p.85), die Temperatur des Normalspectralsatzes ist höher, so dass gewisse Linien, die in der Buusenflamme schwer sichtbar sind, hier deutlich sichtbar werden So giebt der Normalsatz ausser der Linie K & auch die Linik auf -21, mit der Frauenhofer'schen Linie B zusammen fallend, als schmale glänzende Linie, so dass sich die Prüfun im Normalsatz der Wirkung des elektrischen Funken naber doch nicht in dem Maasse, dass die Haupthalen unbedeuten würden. In der That giebt der Normalsatz einige Metalle funkenspectra genau wie der elektrische Funke; untermisch

*) Bombelon sagt: "Die Wirkung ist wundervoll, es gielkeine raschere, mühelosere Analyse wie diese."

Ganz so bequem erscheint uns die an und für sich brauchbar Methode zwar nicht. Das Aufblitzen ist oft so kurz, dass manicht Zeit hat, das ganze Spectrum zu übersehen. Man mudaher den Versuch mehrfach wiederholen.

iem Normalsatz ein wenig Quecksilberchlorid, so erhalt 🧻 das Funkenspectrum des Quecksilbers (s. Metallspectra). Der Normalsatz für sich giebt das Kaliumspectrum und invermediche gelbe Natriumlinie auf D, will man daher Kalium prüsen, so muss das mit Natronsatz geschehen. Perwendet Natr. chloric. puriss. 3 grm. Sulf. pulverat. grm und Lacc. tabulat, pulv. 0,1 — [ohne letzteren Zusatz it nämlich die Mischung nicht, entgegen dem Normalsatz, mer ausgezeichnet brennt]. Die Hitze des Natronsatzes ist er so bedeutend, dass ausser der gelben Linie auf D is eine feine im Grün $+6^{1}$ und eine feine im Blau +35,10heinen, also das Funkenspectrum des Natriums. Besonders he Spectren erhalt man durch Zumischen einer Spur Chlor-Tun oder salpetersaurem Strontium, chlorsaurem Baryum, Frindmm Chlorthallium, prachtvolle mit ein wenig Kupfer-🔐 salpetersaurem Plei oder Borsäure. Chloreäsium und grubidum sind weniger glänzend in diesem heissen Satz. that gut, zur Probe nur I grm Satz zu nehmen.

Um sich einzulesen, geht man am besten sammtliche lien, alkalische Erden, Erden und Metalle mit dem Normaldurch, die Spectra, welche damit erhalten werden, sind hweg überaus glanzend, und es gelingt nach einiger ung mit Leichtigkeit, in Gemischen alle Spectra herauszuman hat sämmtliche Spectra mit einem Schlage, wie oftmals in der Bunsenflamme, erst nach wiederm Glühen und Anfeuchten mit Salzsäure.

§ 120. Anwendung von Schlessbaumwolle. Pyroxylin und ographische Coliodiumwolle lieferi, beim Verpuffen vor den tralapparat Spectra, in welchem die Natronlinie auffallend ceitert erscheint, ausserdem ein ausgezeichnetes Bandentum, das Lohse zuerst beobachtet und das noch Vertrem dem beigemengten Kalk (vom Waschen in kalkgem Wasser) angehört. Es ist wahrscheinlich, dass beim ägniren des Pyroxylins mit andern Stoffen sich ähnliche akterische Spectren zeigen werden.

§ 121. Spectren bei Knallglasexplosionen. Liveing Dewar beobachteten das Spectrum eines elektrischen tens, der in einem mit Wasser- und Sauerstoffgas gefüllten maish'schen Eudiometer überschlug. Sie wurden dabei

durch die Helligkeit überrascht, mit welcher nicht blos die allenthalben verbreitete gelbe Natriumlinie, sondern auch die blaue Calciumlinie und eine Anzahl anderer Calciumlinien und Bander auftraten. Sie versuchten darauf diese Beobachtung für die Spectralanalyse zu verwerthen.

Bei ihren Versuchen befand sich das explodirbate Gasgemeng in einer ungefähr 1 Zoll (1,27 cm) weiten und 3 Fuss (91 cm) langen, an dem einen Ende mit einer Quarquire verschlossenen eisernen Rohre, die so aufgestellt war dass ihre Axe in die Verlängerung der Collimatoraxe des Spectroskopes fiel. Bei den ersten Versuchen wurde i nur gleich eine Menge heller Eisenlinien erkannt unter ander auch die grüne Linie, welche der Fraunhofer schen lane I im Sonnenspectrum entspricht. Da dies die beiden Experimentatoren zu der Ausicht brachte, dass bei der Explosion Eisenoxydtheilehen losgerissen wurden, so führten sie verschiedene pulverförmige Substanzen und Verbindungen, weich bei ihrer Zersetzung in der Hitze in Dampf verwandeit wurden in die Röhre ein, und liessen dann den Funken in einem Gemeng von Wasser- und Sauerstoffgus überschlagen.

Nach Emführung von Lithiumcarbonat waren dann beb blos die rothe, orange und blaue Lithiumlinie, sondern ma kaum geringerer Deutlichkeit auch die grüne Linie und 🐠 violette Linie A 4135,5 sichtbar; ja diese Linien erschienen a ch noch, nachdem scheinbar alles Lithium durch wiederholtes Auswaschen entfernt worden war. Nach dem Einbringen des Lithiums erschien die rothe Lime viel breiter als die rothe Linie, welche Lithium in einem Bunsenbrenner gab dessen Licht zum Vergleich auf den Spalt des Spectroskops geworfen wurde. Wenn der Entzündungsfanken an dem vom Spectro skops abgewendeten Ende der Rohre überschlug, so zeigt sich ofters in der Mitte der breiten rothen eine zurte sehward Linie. Es trat also eine Umkehrung der rothen Lithiumlini em, und in der Folge wurde eine solche auch bei ander metallischen Linien beobachtet und plictographisch fixirt. Beobachtungen zeigen, dass die Temperatur der Flamme mehüberall gleich hoch, sondern auf der Vorderseite der Explosione welle medriger ist als in den folgenden Theilen, die Explosite

solgt eben nicht so augenblicklich, dass überall gleichzeitig

Maximum der Temperatur erreicht würde.

Bei Einführung von etwas Magnesia in die Röhre erhien das centinuirliche Spectrum sehr hell, aber die Eisenhien wuren noch heller, wogegen sich keine der Magnesiumnen mit Sicherheit erkennen liess: nur die Linie b wurde,
dewohl unsicher, wahrgenommen.

Kaltum., Natrium- und Bariumcarbonate geben die Linien,
elche man gewöhnlich beim Einbringen von Salzen dieser
detaile in eine Flamme beobschiet; Thallium gab die gewöhn-

John grune Linie

Capitel III.

Spectra in der Knallgassiamme und im Wasserstoffverflüchtiger.

§ 122. Spectra in der Knallgasstamme. Bei Erhitzen von Akalen und Erdalkalten in der Knallgasstamme bekommt man Spectra welche zwischen den Spectra der Flammen und fulken die Mitte halten. Verfasser erhielt folgende Limen alt Lenchtgassauerstoff-Gebläse von Linnemann:

bei Na₂CO₃ ausser Na₂(O) + 6,3 + 35,1 Lecoq, die

rothe Na-Linie erachien nicht;

bei Li Cl ausser -19,25 und -5,85 scharf (-19,25

die stärkere) 35,75 und 57,8;

bet KNO_s erschien K α (kräftig) —23 (scharf, schwächer als K α), dann die von Lecoq unter Funkenspectrum Fig. 104 angezeigten γ . δ . η . ς . ϵ . θ als scharfe Limen)

Fridspath schmolz und gab sofort die rothe Ka-Linie.

go mit HCl gab Mga und Mgs (Tafel II Fig. 5),

Man sieht daraus, das man mit Sauerstoffgebläse in der not Spectren erhalt, die sich den Funkenspectren nähern, ne jedoch gauz deren Charakter zu haben; so bleibt bei Kalich im Sauerstoffspectrum Ka (-345) die Hauptlime.

Die Besbachtungen gestarten eich unbequem durch das

oche Abschmeizen der Platindrähte.

194 Spectra in der Knallgasflamme und im Wasserstoffverfillichtiger.

§ 128. Spectra im Wassersteffverflüchtiger. Erwinst man die Chlormetalle der Alkalien und alkalischen Erden im Wasserstoffverflüchtiger, d. h. im Kugelrohr des Apparates Fig. 91 p. 86, während Wasserstoff darüber streicht und entzündet diesen, so geben KCl, LiCl und NaCl lange anhaltende Spectren mit den bekannten Hauptlinien; Chlorstrontium giebt ein schöues Spectrum aber nur in der ersten Zeit des Erhitzens; länger erscheint das Spectrum des CaO. doch nicht so lange als die Chlormetalle der Alkalien. Beiche (CaCl, und SrCl, geben ihre Hauptbanden und zwar schärfer und leuchtender als in der Bunsenflamme. Chlorbarium gleicht unter diesen Umständen kein Spectrum.



Praktische Spectralanalyse der Erden.

Capitel I.

Magnesia und Thonerde.

presente and present a spectroskopischen Erkennung gethan und serkt. dass zu der spectroskopischen Erkennung die Flamme die ausreicht. Das gleiche gilt von der Magnesia, deren etroskopisches Verhalten den Verfasser nöthigt, sie den Erden mreihen Für Erkennung dieser Stoffe und der übrigen aber gehörigen seltnen Erden sind bis jetzt nur zwei Wege Erfolg benutzt worden: die Absorptionsspectralanalyse die Spectralanalyse des elektrischen Funkens. Knallgas noch nicht ausreichend durchprobirt worden.

Charakteristische Absorptionserscheinungen zeigen einzelne nere Erden (Erbin- und Dydinerde etc.) unmittelbar. Bei ern, wie MgO und Al₂O₈ kann man sie hervorrufen, indem sie in farbige Verbindungen überführt. Hier haben isse Verbindungen der gelachten Erden mit Farbstoffen uderer Intereese für die spectralanalytische Praxis gewonnen. Eine ganz eigenartige bis jetzt noch nicht in die alleinen Praxis übergegangene Beobachtungsmethode, welche Erden charakteristische Reactionen hefert, verdanken wir her. Er ist die Spectralanalyse des in sehr stark luftunten Raum durch elektrische Entladungen hervorden Phosphores en zlichts (Strahlende Materie).

Dasselbe bietet sehr auffallende Erscheinungen dar, welche wir unter Phosphorescenz und Fluorescenz besonders besprechen werden.

Ob die Beobachtungsart, welche ausser Vorpräparation der Probe, Einschliessen in eine Glasröhre. Anschmeizen an Luftpumpe und sehr starke Evacuation nebst Erhitzung erfordert, sich einbürgern wird, ist für jetzt nicht wahrscheinlich

§ 125. Magnesium und seine Verbindungen.

Diese lassen sich sowohl durch Emission, als auch durch Absorptionsbeobachtung leicht finden. Die Absorptionsbeobachtung ist die bequemste und empfindlichste.

Die Emissionsbeobachtung erfordert zum Mindesten Krallgas; besser noch wirkt der Funks.

In der Bunsenstamme geben die käusliche Magnesiaust und das Chlormagnesium meist Kalklimen [zuweilen fand Verfasser auch Barytbanden]. Das aus reinem Magnesianmetall hergestellte MgO und MgCl₂ geben im Knaligasseust 2 helle grüne Linien, eine zusammensahend mit der Sonnenlinie b, Mga, die andere identisch mit einer Gruppe zwischen b und F (Tasel II No. 5). Mitscherlich erhielt das Mg-Spectrum durch Verflüchtigung von MgCl₂NH₄Cl im Knallgas.

Magnesium draht giebt uach Verfasser brennend folgende Linien auf dem Hintergrund eines hellen continuit-lichen Spectrums nach der Scala seines Apparats.

Magnesiumdraht —36, —21, 0g +20g, +28g, 36—40

Demnach enthielt der Draht K. Li, Na. Der Ursprunder Linie 20 ist noch nicht bekannt.

Ein Inductionsfunken, *) der durch Mg Cl, schlägt, ***

^{*)} Lockyer erhielt mit Metallelektroden das Funkenspectru

^{**)} Ueber die dazu nöthige Vorrichtung siehe § 56a.

ebt sehr schön die Linie 28 und schwach die Gruppe rischen is und F (à 500,6-495), welche bei starker Disamon au feine Linien zerfällt, ausserdem noch eine kräftigere nie Mg & (siehe Tafel II No. 5). Die Linie Mga ist so Muzend, dass man noch sehr kleine Mengen Magnesia mittelst unken erkennen kann. Selbst mit einfachem Flaschenelement kleinen Inductor No. 1 konnte Verfasser noch in einer being, die 0,0016 Mg Cl enthielt, das Mg durch zuweiliges Aufblitzen der Mga-Linie entdecken. Mit Tauchbatterie von Hementen und grossen Inductor No. 6 erhielt derselbe soch deutliches Aufblitzen der Mg α-Linien bei einem Mg Cl. behad von 0,00053. Der Funke ist demnach zur Erkennung van Mg ganz vortrefflich. Bei sehr langen Funken erhält can das Linienspectrum der Luft (Tafel I No. 3), dessen line y mit der Mg Linie a leicht verwechselt werden kunn. ian verwende daher nahe Pole.*) Bei sturker Dispersion richemt Mga dreifach. (A 518,3; 517,2; 516,7)

In allen Fallen erhält man demuach das Metallspectrum.

Des ultraviolette Mg-Spectrum fand Schrötter sechsmal so lang

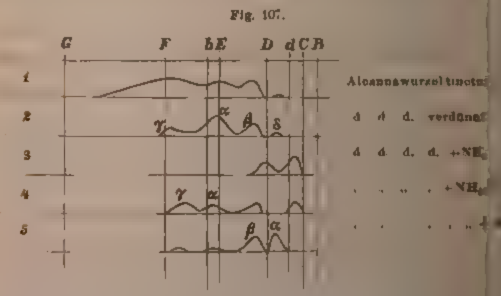
des das sichtbare.

Viel bequemer, weil Batterie und andere Hitzquellen auschrlich werden und weil die Probe viel empfindlicher ist, webeint die Ueberführung der Magnesia in Verbindungen all organischen Farbstoffen und Beobachtung von deren Abrituonsspectrum. Am besten eignet sich hierfür Chlorischestum, weniger gut wegen seiner geringen Löslichkeit Alkehol das Sulfat. Man benutzt das lichtstarke Iniversalspectroskop (s. § 37). Verfasser schlug als eigenete Reaction das Absorptionsspectrum der Magnesiahrpurin verbindung vor. Dasselbe zeigt aber grosse hullehkeit mit der Thonerde-Purpurin-Verbindung und die baction wird sehr erheblich durch die Gegenwart von Kalkeinflusst. Besser bewährt sich die Verbindung der Magnesian Alcannafarbstoff.

Ine Alcannawurzel enthält einen im Wasser unlösben in Alkohol, Aesher und fetten Oelen roth löslichen

^{*)} Lecoq erwähnt bei Mg noch zwei feine Linion auf +51 -66,5 (siehe Tafel II).

Farbstoff, die Anchusasäure (C₈₅H₄₀O₈); dieselbe wird allgemein zum Färben kosmetischer Mittel (Haaröl 💹 tinctur) angewendet. Die alkoholische Lösung des Farb giebt für sich allein bei hinreichender Verdünnu 📗 ein ganz ausgezeichnetes Absorptionsspectrum mit 4 Str (Fig. 107 Curve 2), von denen drei in concentrirter Le zusammentliessen (Curve I). Der stärkste Streif liegt auf der schwächste zwischen D und d. Mit NOgH wurd Lösung heller und durchsichtiger im gelben Theil zwie β und α; die Streifen aber bleiben, bis auf d Mit NH. der Farbstoff prächtig blau und giebt dann zwei andre 💻 sorptionsstreifen (Curve 3). Verdünnen mit Wasser 👪 die Reaction der neutralen Lösungen nicht, giebt aber 🦥 liche Fluorescenz. Ammoniak färbt die wässerige alkeholi-Lösung ebenfalls blau und giebt die gleichen Streifen, Curve 3, jedoch schwächer. Aetzkali giebt dieselben Street jedoch ganz bedeutend intensiver als NH_a, so dass man sta verdünnen muss, um sie getrennt zu sehen. Dabei erse der Streifen auf Cd mit KHO viel stärker als mit 📜 dasselbe ist der Fall mit Na CO.. Alaun bewirkt 📗 Aenderung.



Beim Schütteln von Aleannawurzel mit Alkohol erhülf in der Regel eine sehr concentrirte Lösung, die fast das Spectrum auslöscht und die man bedeutend mit Alkohol versit muss, ehe man die Streifen sieht.

Setzt man einen Tropfen*) kohlensaures Ammon zu der verdünnten alkoholischen Alcannalösung, so wird die Lösung i olett und es tritt noch ein schwacher Streifen zwischen Dand d hinzu

Ist Aether gegenwärtig, so erscheint dieser neue Streifen nicht, dafür aber ein andrer, in dünneren Lösungen unsichtbarer, zwischen C und d (Curve 4).

Setzt man aber zu dieser Alkohol-Aetherdsung, welche durch (NH₄)₂CO₃ violett gefärbt et, einen Tropfen einer Chlormagnesium-Lösung 1 100), so wird sie prachtvoll himmelblau und entsteht dann ein intensiver Streifen a wischen d und D (Fig. 107 Curve 5),

Diese von Dr. von Lepel entdeckte spectroskopische Re-

beton auf Mg ist sehr empfindlich.

Das Intensitäts-Maximum des Mg-Streifens liegt nahe 🏊 u D (Curve 5). Daneben erscheint β sehr intensiv, wo-Segen α und y von Curve 2 nur in stark gefarbten Proben 🖿 ichtbar bleiben. Wenn bei grösserem Magnesiumzusatze das Carbonat theilweise gefällt wird, so beeinträchtigt dieser Umstand die Auffindung und Erkennung der Magnesia nicht, weil unverzüglich die blaue Farbe und das ganz charakterische Spectrum entstehen. Gegenwart von Kalk und Thonerde stören nicht, weil Beide ausgefallt werden. In der beschriebenen Probirtfüssigkeit veranlasst daher ein Kalksalz gar keine Farben- oder Absorptiousanderung **), die Thonerdesalze dagegen geben der Probe eine rothviolette Farbe, aber zwischen d und D und bei C bleibt es hell. Man kann neben Alaun noch 0.1 pCt. Chlormagnesium direct dentlich nachweisen. Auch wenn ausserdem noch 10 pCt. Chlorcalcium zugegen sind lässt der Magnesiumstreifen sich nicht verkennen

^{*)} Wir bemerken, dass die Menge Alcanna in einer stark gefärbten Flüssigkeit so minimal ist, dass ein einziger Tropfen eines Reagens- und selbst Spuren von Verunreinigungen des Reagensglases bedeutende Veränderungen hervorbringen können. Daher manipulire man nur mit Tropfen und halte auf grösste Reinlichkeit.

^{**)} Ist kein (NH₄)₂CO₂ vorhanden, so liefert auch CaCle unen Streifen zwischen d und D. (Vgl. Lepel, Berichte chem. Res XIII. 764.)

Zur praktischen Ausführung stellt man mit zunächst die Probeflüssigkeit her. Man übergiesst ein Spalinden
Alcannawurzel mit einer Mischung aus 2 Theilen Alkel i und I Theil Aether und verdünnt die rothe Flüssigkeit so lange mit derselben Mischung, bis man die dies Absorptionsstreisen (Curve 2) im Reagensglas deutlich erkennt. Dann versetzt man sie mit einem Tropfen (NH₄)₂CO₃-Losung 1 3.

Tritt eine Trübung von ausgeschiedenem (NH₄)₄ (O₄ coase kann diese durch einen Tropfen Wusser entfernt werden. Man beobachtet dann nochmals, ob in dem Universalspectroskep die drei Streifen sichtbar, aber die Gegend zwischen durch Dklar ist, dann setzt man die zu prüfende neutrale Flüssigkeit, die man auf Mg prüfen will, zu und beobachtet ob der Streifen zwischen dund Derschienen ist. Bei tiehalt von viel Ammonsalzen trübt sich die Flüssigkeit. Man muss wedann stehen lassen und die neben dem Niederschlag stehende klare Flüssigkeit beobachten.

Sulfate geben die Reaction weniger gut, da sie sich schwer in der alkoholischen Flüssigkeit lösen. Man thut gut sie mit NaCO_g auszufällen und den Niederschlag nach kurzen Waschen mit einer Spur HCl zu lösen, zu neutralisien und denn zur Probe zu beuntzen.

Manganchlorid reagirt ahaheh Maguesiumehlorid. Di Reaction unterscheidet sich jedoch leicht von der Machesiumreaction dadurch, dass 1) der Streifen a hart an heraureicht, 2) die Streifen a und y viel stärker als be Magnesium sind und mit der Zeit noch in Intensität renehmen, 3) der Streifen bei Magnesium tagelang bleibt be verschwindet, während er bei Magnesium tagelang bleibt be züglich stärker wird (Curve 1), 1) die Farbe sich nach en verändert, während die Magnesiumfaibe entschieden blan bleib

Dass bet allen diesen Proben das Universalspectroske so auf-, hin- und einzustellen ist, dass man die Fraunhole linten gut erkennt, ist selbstverstandlich (s. § 36).

Unscharfo Einstellung rächt sich nirgends schlimm als in der Absorptionsspectralanalyse, weil dann die ohneh meist unscharfen Absorptionsstreifen bis zur Unkenntlichke verwischt erscheinen.

§ 127. Aluminiumsalze.

Al-Verbindungen geben weder im Knallgas noch beim Verdfichtigen in Wasserstoff erkennbare Speetren (Mitscherlich), wohl aber mit einem sehr kräftigen elektrischen Funken. Das Spectrum ist für die Analyse nicht zu verwerthen.

Wüllner bat gefunden, dass Aluminium 2 Spectra liefert. Bei 2 Milimeter Elektrodenabstand ein Spectrum aus vier grünen prächtig schatterten Feldern, die an der brechbarsten Seite am hellsten sind und nach Roth hin allmählich dunkler werden und von scharfen hellen Linien durchsetzt sind (vgl. Taf. II No. 14). Dieses Spectrum gehort dem Al₂O₈ an. Ciamician, der es auch im Wasserstoff erhielt, betrachtet es als das Bandenspectrum des Metalls. Bei Abstand der Elektroden von 10 Milimeter verschwanden die Kannelirungen und es traten eine Anzahl heller Linien und Liniengruppen auf, die dem Metall angehören.

Lecoq erhielt mit Al-Drahten im Funken ohne Flasche nur das Handenspectrum. Man muss dabei den Draht aber am positiven Pol befestigen und die Oberfläche, welche sich rasch oxydirt, oft erneuern. Dasselbe Spectrum liefert schmelzender Kryolith und wasserfreies Al₂Cl₆, ebenso wasserige Al₄Cl₆-Lösung am negativen Pol, letzteres jedoch unr schwach.

Die Emissionsspectralanalyse ist deshalb bis jetzt für Erkennung der Al-Verbindung, abgesehen von den später zu waprechenden Phosphorescenz-Erscheinungen, nicht brauchbar.

Dagegen giebt die Absorptionsspectralanalyse Mittel zur Erkennung der Al-Verbindungen an die Hand und zwar in den Verbindungen der Al₂O₃ mit gewissen Farbstoffen zu sogenannten Lacken. Von den zahlreichen Verbindungen der Al₂O₂ eignen sich zur Erkennung am besten der Lack des Blanholzfarbstoffs (Haematoxylin.)

Der Blauholzsarbstoff geht beim Kochen von einem Blauholzspähnchen in Wasser leicht mit gelbrother Farbe in
letzteres über; ist aber ausserordentlich leicht veränderlich;
une Spur Säure färbt die Lösung hellgelb, eine Spur
Alkali violettroth. Die gelbe Farbe ist von Dauer, die violettrothe dagegen verändert sich unter Oxydation äusserst rasch
in braun. Selbst kohlensaurer Kalk wie er beim Spülen

der Gläser mit Brunnenwasser leicht zurückbleibt, wirkt mit die Lösung schon veräudernd. Man muss daher die Gläser durch Ausspülen mit verdünnter HCl und Nachspülen mit destillirtem Wasser möglichst gründlich reinigen.

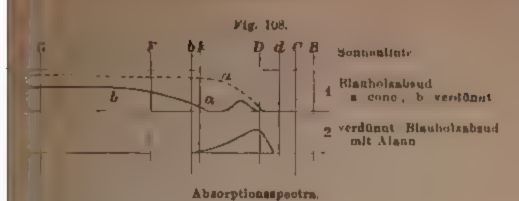
Beobachtet man eine gelbrothe frische Abkochung was Blauholz mit dem Universalspectroskop gegen den Himmel oder Lampenlicht, so erkennt man, dass sie nur das rothe Ende des Spectrums durchlässt. Verdünnt man alsdann langsammit ausgekochtem destillirtem Wasser, so erkennt man neben einer starken Absorption des Blan und Blaugiun eines Absorptionsstreifen dicht bei der D-Linie im Gelbgrün (Fig 10 Curve 1). Durch vorsichtiges Verdunnen kann man denselbes so begrenzen, dass er die D-Linie eben berührt.

Versetzt man alsdann die Probe mit einem einzige Tropfen Alaunlosung 1:100, so wird sie schön violett und die Absorption wird bedeutend intensiver, so dass de Absorption sstreif bei Düber die D-Linte binane wächst (Fig. 108 No. 2), während die Absorption im Bie verschwindet. Man kann damit 1 Milligramm Alaun leich nachweisen; ebenso wirkt Al₂Cl₆. Bedingung ist jedoc Freiheit von Eisensalz (kleine Mengen, wie sie in Alaun immer enthalten sind schaden nicht), ferner vollständige Nautralität.

Die Befreiung von Eisen erreicht man u. a. auch auf folgendem vom Verfasser angegebenen Wege, der darauf basirf dass Eisenrhodanid in Amylalkohol und Aether loslich ist Thonerderhodanid aber nicht.

Man versetzt die Eisenlösung im Ferridzustande mit Rhodanammonium, und schüttelt die intensiv braunrothe Losung mit der sechsfachen Menge Aether, dieser nimmt den grosstet Theil des Rhodaneisens auf. Man pipettart dann die unter Flüssigkeit ab, schüttelt sie wieder mit einer zweiten Portiot Aether der abermals einen bedeutenden Theil des Eisens auf nimmt. Wiederholt man diese Operation ein drittes Mal, owird die wassrige Losung so hell, dass man sie mit Blanholz auf Thonerde prüfen kann. Verfasser wies so 1 Millig Thonerde neben der 40 fachen Menge Eisen nach.

Schr schätzbar ist die Blauholz-Methode zur Untersuchun



mischer Flüssigkerten, z.B. Wein n. dgl., die oft mit geschönt" werden

Hier lässt sich wegen der Gegenwart organischer Körper Thoner ie auf gewöhnlichem Wege nur schwierig finden Rothholzfarbstoff (Braslin) giebt eine ähnliche Reaction schiebung des Absorptionsstreifs durch Al₂O₈ · Zusatz Roth hin), jedoch ist dieselbe nicht so bequem für Anar, da eine Orientirungslinie fehlt, wie sie für die Blauseaction in D sich bietet,

Zu bemerken ist, dass die Blauholzreaction auf Thonerde mit frischer unzersetzter Lösung gelingt, die den Streifen D (Fig. 108 Curve 1) ganz deutlich zeigt. Uffelmann, die Probe angab, empfiehlt die Blauholzabkochung mit Tropfen Na₂CO₃ zu versetzen, wodurch dieser Streif von D) kräftig hervorgerufen wird. Leider verschwindet der so entstandene Streif durch Oxydation des Farbstoffs schnell und dann ist die Lösung für die Thonerdeprobe nglich.

Verfasser zieht es daher vor, neutrale frische Blauholzchung, die unter oben gedachten Vorsichtsmassregeln dar Alt ist, mit ein wenig Salmiak zu versetzen.

Salmiaklösung färbt nämlich die neutrale Blauholzabkochung wegen seiner ganz schwach sauren Reaction und der fen dicht bei D verschwindet. Dieses hindert aber die Reaction durchaus nicht, im Gegentheil. Bei Zusatz Al₃O₃ Lösung erscheint dann allmählich, aber sicher der erdestreif auf D unter Violettfarbung ganz deutlich anammon giebt mit neutraler Blauholzabkochung unter tifarbung einen intensiven Streifen, der aber auch links bleibt. Bei Zusatz von Alaun (1 Tropfen 1.100)

wird die Lösung blau und trübe. Das ganze Spectrierscheint dann getrübt. Dennoch erkennt man den Alaunstrat auf D. Ist die auf $\mathrm{Al_2O_3}$ zu untersuchende Flüssigkeit worganischem Farbstoff gefärbt (z. B. Wein), so schafft wordte Farbung durch eine kleine Menge Eau de Javelle und Salzsäure weg, kocht mit ein wenig Alkohol und neutrahswidie Flüssigkeit.

§ 128. Nachweis von Thonerde und Magnesia im Gare der gewöhnlichen nassen Analyse. Magnesia geht bei der nassen Analyse in die Gruppe der alkalischen Erden. Man dampft dieselbe zur Trockniss, verjagt den überschüssigen Ammon und macht dann die Probe mit Alcanna-Farbstoff.

Die Thonerde geht in den Schwefelammoniummiederschlag ein und wird aus der Lösung der Metalle der Eisengruppe mit Aetzkali oder Aetznatron oder aber auch durch Rehandlaus mit Rhodanammon (s. o.) extrahirt. In der Aetzkalilösung kant man die Thonerde nach dem genauen Neutralisiret direct nachweisen

§ 129. Morin und Thonerde. Ein anderes nicht minde empfindliches optisches wenn auch nicht gerade spectroskopisches Reagens auf Thonerde bildet nach Goeppelsroede das Morin, welches mit Thonerde lebhaft und schön grue (ähnlich Fluorescein) fluorescirt. Diese Reaction findet nur it Thonerde statt, nicht mit Magnesia, so dass man beide daran unterscheiden kann. Eisen stört die Reaction, muss also vorber entfernt werden.

Man benutzt zu dieser Reaction eine Gelbholztinetur de man sich sehr einfach durch Schütteln von Gelbholz mit absol. Alkohol herstellen kann. Man giebt davon einige Tropfen mit Cubikcentimeter Wasser und setzt dann die thonerdehaltige Flüssigkeit (1 Tropfen Alaunlösung 1:100 genügt schou) zu. Es stellt sich bei Tageslicht sofort die schön grüne (gegenschwarzen Grund zu beobachtende) Fluorescenz ein. Saur abindern deren Entstehung; sind solche gegenwärtig, so neutralisirt man vorsichtig mit NH3. Ueberschuss von NH3 stört die Reaction ebenfalls; man kann dann vorsichtig mit Essigsäure neutralisiren, um sie wieder herzustellen. Ein kleiner Essigsäureüberschuss schadet nicht. Bei Lampenlicht ist diese Reaction nicht erkennbar.

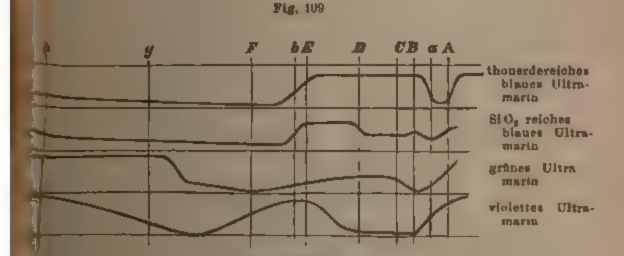
§ 108. Ultramarinspectra.

Wunder hat gezeigt, dass man den Spectralapparat zur Untersuchung der Ultramarinsorten mit Vortheil verwenden kann.

"Man schlemmt die zu besichtigende Ultramarinprobe in mem farblosen Oele oder Lackfirmsse auf und bringt sie in inem Gläschen mit parallelen Wänden vor den Spalt des Spectralapparates, den man gegen die Sonne richtet. Besser noch ist es, das Ultramarin mit einer klaren Harzlosung verlieben, z. B. mit Dammar in Schieferöl oder Terpentinöl, auf Glas aufzutragen und nach dem Trocknen vor den Spalt des wegen die Sonne gerichteten Spectralapparates zu bringen. Tor dem Versuche hat man sich zu überzeugen, dass das Littel, mit welchem das Ultramarin aufgeschlemmt oder aufzetragen ist, in der gleichen Dicke selbst kein erkennbares bsorptionsspectrum hat."")

Die blauen Ultramarine zeigen verschiedene Spectren, bei einzelnen Sorten bleibt im Absorptionsspectrum ein brillant rothes Band von A bis B der Fraunhofer'schen Linien übrig.

udere Sorten haben dieses Band schwach entwickelt, wieder anderen fehlt es ganz. (S. d. Fig. 109).**)



*) Kauthcher photogr. Negativlack, mit dem man den Farbtoff aufschüttelt, um ihn dann auf Glasplatten nach photographischer Kollodiongiessmanier auszubreiten, dürfte sich noch mehr empfehlen. Auch Gummi arabicum eignet sich

Absorptionsspecies.

••) In der Figur sind die Linien H und G des Sonnenspecrams irrthämlicher Weise mit h und g bezeichnet. Der Fabrikant kann aus dem Absorptionsspectrum deinem Blick die Natur des Ultramarins erkennen, und ob Stoffe der Mischung beim Ultramarin-Brennen richtig reng haben.

Soiche Versuche sind ausschließelich mit Sonne licht zu machen Tageslicht dringt nicht durch die Fanschicht. Man benutzt dazu am besten ein auf die Sonne richtetes Taschenspectroskop. Wunder lässt am Spalt ein Vierordt schen Apparates eine Klemmvorrichtung andring um 2 Glasplatten befestigen und gleichzeitig beobachten können. Die Glasplatten sind bis zum Rand mit dem Uitzmarinfirmiss angestrichen, und bei der Beobachtung me sir Platte wenig über die andere vorstehend, so dass zwisch beiden Proben kein störendes Sonnenlicht eindringen kan oder man lässt die Musterplatten stumpf zusammenstose und klebt unter die Fuge mit Wachs ein Mm. breites Papit streifehen auf die Spaltplatte.*)

Bei dem Auftragen der Proben nehme man nicht wenig Firmiss zum Ultramarin, so dass die Platte mit daufgetragenen Probe durchsichtig erscheint, man trage auf die Probe an verschiedenen Rändern der Glusplatte verschieden diek auf, damit man die Stellen sich aussuchen kat welche das Spectrum in der hesten Lichtstärke geben wegeringe Uebung erfordert.

Man sieht, blaues Ultramarın hat seine Forbe dah dass es den orangen und geiben und theilweise rothen Th des Sonnenlichtes absorbirt, thonerdereiches stärker als kien erdereiches. Thonerdereiches Blau hat mitunter das lenchtet Roth von A bis a sehr stark entwickelt.

Violettes Ultramarin dagegen absorbirt den grunen The des Sonnenlichtes und behalt den rothen und orangen The ter vom blauen Ultramarin am stärksten absorbirt wit Merkwurdiger Weise absorbirt das violette Ultramarin an des tiefste Violett hinter G.

Grunes Ultramarın hat seine Farbe daher, dass es (

^{*;} Wunder benutzt zum Beobachten einen Spectralappet den er so aufstellt, dass seine Stativaxe der Erdaxe paratest, dann folgt er durch einfaches Drehen der Sonnenbewege

coletten Theil des Lichtes vollständig und einen Theil des Roth theilweise absorbirt. Da es aber auch das Orange und Selb theilweise absorbirt und das äusserste Roth behält, so et es erklärlich, warum es einen in das bläuliche gehenden sicht sehr lebhaften Ton hat.

"Neben der Zusammensetzung hat auch die Art des Brennens einen Einfluss auf das Spectrum eines Ultramarine. Man hat daher zur Erforschung der chemischen Constitution des Ultramarins nicht allein seine Zusammensetzung zu berücknichtigen, sondern auch, welches die wesentlichen und welches accessorische Bestandtheile (die beim Brennen nicht in Resetion getreten sind) eines Ultramarins sind, wosu die Untersuchung des Absorptionsspectrums eine berücksichtigungswerthe Beihülfe bietet."

Kieselerdereiches Ultramarinviolett hat dasselbe Spectrum thonerdereiches Ultramarinviolet (Bericht d. deutsch. chem. Besellsch. 1876, 295).

§ 281. Granat

giebt nach des Verfassers Beobachtungen in einzelnen Species in sehr ausgezeichnetes Absorptionsspectrum, falls die Krystalle nicht zu undurchsichtig sind. (Im letztern Falle ist öffer Sonnenlicht von Wirkung und empfiehlt es sich, die Krystalle oder geschliffenen Stucke dicht vor den Spalt zu halten und die günstigste Stellung, in der sie Licht durchlassen, im Voraus zu suchen.) In Figur 109 No. 1, 2, 3 eind die Absorptionsspectren mehrerer Granate dargestellt, des iothen orientalischen (1) und des dunkleren braunlichen böhmischen (2), der bei sehr starker Färbung nur einen Ab-



orphonsstreif & bei D (Curve 3) zeigt, bei hellerer 2 Streifen and & (2) sehen läst, während der orientalische rubin-

farbene drei Streifen α , stärkste Stelle $\lambda = 500$, β . Restreckung von λ 570 – 580, und die stärkste Stelle auf λ 538 (1) zeigt. Pyrop zeigt ein Spectrum wie Curve 3. Sicker werden sich bei Prüfung andrer gefärbter Mineralien mittelst. Spectroskop noch ähnliche interessante Resultate ergeben.

Capitel II.

Die seltenen Erden.

§ 182. Die Gadoliniterden.

In dem Ytterbit, einem im Ytterby in Schweden stem findenden seltenen Mineral erkannte bereits im vorigen Jaha hundert Gadolin eine neue Erde, die er Yttererde nannte Später wurde festgestellt, dass diese Erde zusammengesets ser und dieselben Erden enthält, welche auch im Cent 🐸 SiO, gebunden vorkommen, nämlich Cer, Lanthan- un 🥒 Dydamerde, daneben aber eine "Erbinerde" und eine "Terbin erde". Ytterbit oder "Gadolinit" offenbarte sich nach der Ausly... demnach als ein Silicat von Yttererde (Y₂O₃), Cererde (Ce₂O₅). Dydimerde (Di. O.), Lanthanerde (La, O.), Erbinerde (Er, O.) Beryllerde (BeO), Eisenoxyd, Manganoxyd und Kalk. diesen Erden bieten nun Dydim- und Erbinerde durch thre Spectralerscheinungen ein ganz besonderes Interesse dan ındem diese beim Glühen Spectren mit helle ii Linien liefern-Die Erden zeigen zum Glühen erhitzt, wie alle festen glübenden Körper, ein kontinuirliches Spectrum, dabet 🌬 doch eine Reihe heller Linien, die so auffallig sind, dam man daran die Gegenwart dieser Erden erkennen kann.

Am bequemsten sieht man die hellen Linien, wen man die Erden mit syrupartiger Phosphorsäure am Drah festfrittet, denselben in Spalthöhe aufstellt und glüht.

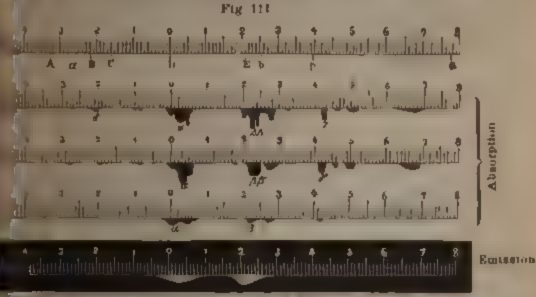
Lecoq fand, dass Er₂O₈ in reinem Zustand ein andere Spectrum zeigt als beim Benetzen mit Phosphorsaut (s Fig. 113).

Bahr und Bunsen und Lecoq haben diese Linien gemessen und gezeichnet (Annal. d. Chemie und Ph. 137). Wi

diese Linien mit Absorptionslinien übereinstimmen, man beobachtet, wenn man die betreffenden Erden in auflöst und die Lösung vor den Spalt des Spectroskops Beide Erden bilden die einzige Ausnahme von der al. dass feste Körper zum Glühen erhitzt, continuirliche zuen liefern; sie verhalten sich wie Gase.

Das Absorptionsspectrum der Dydimerde wurde schon von Astone, das der Erbinerde von Bahr und Bunsen beobachtet. Diese Absorptionsspectren zeichnen sich besonders durch feinen Linien aus gegenüber den breiten Schatten, welche zu Salze liefern

Zur Gewinnung dieser Erden wird Gadolinit mit Salzsäure michlossen, die Kieselsaure in bekannter Weise abgeschieden, lösung mit CoHiO, gefallt und gegluht, dann in NOiH gelöst, Oi zogesetzt, dadurch Cer, Lanthan und Dydim gefällt und aus der mig die Erbinerde in Vere nigung mit Yttererde niedergeschlagen. Gefallte kann man gluhen, in NOiH lösen und durch das troskop auf seine Keinheit prüten. Ist noch Dydim zugegen, seht sich dieses durch sein Absorptionsspieltrum zu erkennen um so leichter, je länger die durchstrahlte Schicht ist, ich mehrmalige Behandlung mit KoSOi erreicht man die Enting desselben und hat alsdann die Erbinerde mit der Yttererde



A ser, that and Emissiones to a dor Oydenorde ouch Burnen.

Man kann die erstere von der letzteren nur schwer trennen in Erhitzen der salpetersauren Salze bis nahe zur Zersetzung vorsichtige wiederholte Umkrystallisation.") Die salpetersaure

*) Bahr und Bunsen s. Ann. der Chem 137 p. 1.

W Vogel, Spectralansiyee, 2 Aufl.

и.

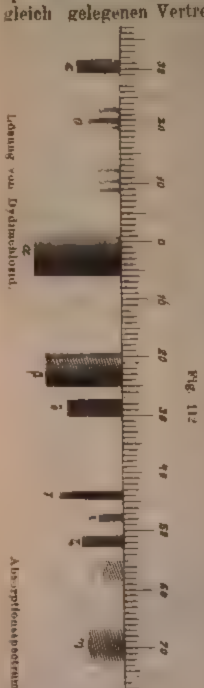
Erbinerde ist das geeignetste Salz zur Darstellung des Absorptionspectrums. Glüht man dieses Salz, so erhält man Erbinerde, de in der Flamme grünlich leuchtet und das erwähnte Spectrum in hellen Linien giebt.

Die Figur 113 zeigt, dass fast alle im Absorptionspectrum sichtbaren schwarzen Streisen des Erbinehlerids ihren gleich gelegenen Vertreter in dem Spectrum der glübenden

Erde haben. Im letzteren finden sich aber einige Streifen, welche das Arsorptionsspectrum nicht zeigt.

Dydimerde verhalt sich der Erbicerde ganz analog, wenn auch das Spectrum der gluhenden Erde(s.Fig.111) nicht in so auffallender Weise wit jem der Lösung übereinstimmt. Am chesten existert l'eberemationmung nat den Spectren verdünnter Dydimlossagen (No. 4 Fig. 111). Das Absorptionsspertrum eines Krystalls von salpetersaarein Dydim No. 2. Das Spectrum concentrirtei Lösungen zeigt No. 3, femer Figur 112, welche nach Lecoq s Tafeia reproducirt ist; Bunsen zählt 17 Streifen, wovon -4, 5 Fig. 111 No. 2 10 scharf erscheint, wie die D. Lime. 20 des Losungs Der Streif bei spectrums fehlt im Krystallspectrum dieses zeigt dafür den Streif - 20 bis 21 Lecoy grebt noch mehr Streifen M wie Bunsen, zumal der Hauptstreif 🛍 Fig. 111 durch Verdunnung noch it mehrere Streifen zerfällt.

Lässt man auf eine undurch sichtige Erbinverbindung Sonnenlich scheinen und besieht die so et leuchtete Masse mit einem Spectaskop, so sieht man neben den Franchofer'schen Linien noch die dunkte Erbinstreifen. Bunsen macht hierat eine höchst interessante Folgerung



das Licht, welches Monde und Planeten reflectiren, be Streifen nicht zeigt, so kann man mit Sicherheit fessen, dass Erbinverbin jungen nicht in merklicher Menge jenen Weltkorpern sich finden.

Das Dydim - Spectrum andert sich nach Bunsen, wenn polarisittes Licht anwendet, eine Eigenschaft, die sich andern dichoritischen Krystallen ebenfails finden dürfte

Das Spectrum im polarieirten Licht wird untersucht, indem man einen Nicol hinter einen Dydimsalz-Krystall setzt letzterer spaltet vermöge der doppelten Brechung (ähnlich dem Kalkspath) die Lichtstrahlen in ordentliche und aussererdentliche. Die Spectren der beiden sind im Aligemeinen ahnlich die Streifengruppen bei D und E—b erscheinen jedoch in dem einen Spectrum mehr verwaschen, in dem andern schärfer in Einzelstreifen gesondert. Das Spectrum mit den verwaschenen Streifen kommt dem Spectrum gewohnlichen Lichts in Dydimlösungen am nachsten

Das Absorptionsspectrum der Erbinerdelösungen im Violett und Ultraviolett giebt Soret an. Er hat hierselbst 4 Absorptionsstreifen zwischen H und N beobachtet (Fig. 115).

Bunsen fasste noch die hier beschriebene Erbinerde und Dydimerde als einfach auf. Marigna zeigte, dass man die Erbinerde in einem weissen Bestandtheil, den er Ytterbinerde nehnt und der keine Absorptionsstreifen besitzt, und einen rosarothen Bestandtheil, die eigentriche Erbinerde, zerlegen könne. Nuson bestätigte das. Derselbe schied dann durch Zersetzung der Nitrate mittelst Hitze noch eine weitere weisse Erde aus dem Gemenge ab, die er Scandiumerde nehnt und welche ebenfalls kein

Absorptionsspectrum besitzt.

Soret fand nun, dass gewisse Erbin-Streifen im Samarekit welcher niben Niobsaure, I ranoxydul, Thonerde, Zirconerde, Eisenoxydul, Yttererden und Centerden enthalt, viel intensiver auftraten als im Erbin aus Gadelinit und schloss daraus auf einen neuen Korper, den er Kinennt und der sich mit einem von Cleve als Holmium bezeichneter Korper als identisch erwies, ihm gehören die Streifen z 640 (Fig. 112 s Lecoq 11) und z 500 (d Lecoq +17,80), ferner die Banden z 152 (Lecoq +04.25). Endlich rechnot Cleve die Linie z 684 (21.0) Lecoq) dem Oyad eines neuen Metalls, des Thuliums zu, ihm soll auch eine Linie z 464.5 zu kommen.

Delafontaine stellte noch eine Decipiumerde auf, deren Absorptionsstreifen mit 2 der Erde des Samariums (s. u.) stimmen sollte. Lecoq bemerkt, dass die Deciperde nach der Behandlung mit Glaubersalzlösing in einen schwerer und leichter lösh hen Bestandtheil zerfällt. Der eine wickliche Deciperde, befert kein Absorptionsspectrum, der andere ist Samarium. Eine Philippiumerde Delafontaine s. wurde von Roscoe nicht anerkannt und als

ein Gemenge von Ytter- und Terbinerde hingestellt.

Aber in ht allem die Erbinerde, sondern auch die Dydimerde wurden als zusammengesetzt erkannt

^{*)} Compt r. 87 578.

Deiafontaine beobachtete, dass in dem Dydim aus Samarskit die blauen Banden, deren Mitten die Wellenlängen 4822 Fig. 111 (y Lecoq 44), 4591 (5 Lecoq 52), 444 (7 Lecoq 69,75) zeigen, viel weniger entwickelt sind, als in dem Dydim aus Cerit.*) D. nahm daraufhin an, dass das Dydim aus zwei verschiedenen Körpern bestehe, aus der eigentlichen Dydimerde, welcher die Absorptionsbanden ausser den im Blau beobachteten angehören, and der "Samariumerde", welche die Banden in Blau liefert.

Die ubrigen im Dydimspectrum sichtbaren Streifen rechnet man dem "neuen" Dydim zu.

Auer von Welsbach zeigte nun aber, dass auch dieses "neue" Dydim durch fractionirte Fällungen in zwei Körper zu zerlegen st, von denen der eine (Neodym) gewisse Streifen des Dydims stark zeigt, die bei dem zweiten Körper (Praseodym) schwach ent-

wickelt and und umgekehrt.

Nilson und Kruss stellten Dydimmaterial aus den verschiedensten dydimhaltigen Mineralien her und fanden, dass die Intenntatsverhältmisse der einzelnen Absorptionsstreifen je nach der Herkunft äusserst verschieden sind. Stellt man mit No. 1 die stärkste und mit 6 die schwächste Intensität dar so zeigen sich folgende Intensitäten:

bei Dydimerde 1 679,4 579,2 575,4|521,5 512,2 482 469 445,1 444,7 aus Thorit, Brevig . 5 - 5 5 6 6 4 aus Thorit v Arendal: 5 Ď aus Euxenit, Hitteroe: 2

Diese Unterschiede nöthigen N und K. zu der Annahme, lass die verschiedenen Streifen nicht derselben Erde angehören können und nehmen sie nach den wechselnden Intensitäten, die sich in 11 verschiedenen Dydimsorten vorfinden. 9 verschiedene Dydimerden, die sie mit a k hezeichnen, an. Als charakteristuche Absorptionsstreifen geben sie an

für Dia $D(\delta)$ $\mathbf{D}(\beta + \mathbf{D}_1)$ Die Diζ $Di\eta$ $D_1\theta$ Dix **4** 728,3 | 679,4 | 579,2 | 521,5 | 512,2 | 482,0 | 469,0 445,1 444,7 575,4

Nicht unmöglich ist es aber, dass hier Nebenbestandtheile bald die andern Streifen sich starker markiren. Bei Emissionsspectren weiss man, dass die Intensitaten der verschiedenen Spectrallimen mit der Temperatur wechseln (z. B. Lithion) Analog der Emission verhalt sich aber auch die Absorption is a. S. 215 Anmerk, and S, 216)

Lockver hat es zwar versucht, aus der Veränderung der Emissionsspectra der Elemente (mit Erhöhung der Temperatur) eine Dissociation abzuleiten; hat jedoch damit keinen Anklang gefunden (s. § 72). Verfasser glaubt, dass die Schwankungen in

^{*)} Compt, rend. 89, p. 212, 516,

den Intensitätsverhältnissen der Ahsorptionsspectralhmen ebensowenig ein Beweis für die Zusammengesetztheit der geprüften
Stofte sind, als die Schwankungen in der Intensität der Emissionsspectrallinien. Bei letzteren aber erklaren sich die Schwankungen
durch Temperaturverunderungen bei den Absorptionslinien dagegen
entweder durch die Gegenwart fremder Stoffe, welche auch das
Emissionsvermögen beeinflussen kotinents u Crookes, Mittheilungen)
oder durch wirkliches Vorhändensem mehrerer Körper, mit besonderen Spectralstreifen. Ob dieser Fall vorliegt, ist nur durch
wirkliche Trennung der Körper zu beweisen. Bekanntlich wollte
Sorby in dem Zirkon von Ceylon auf Grund von Absorptionsstreifen ein neues Element entdeckt haben, welches er Jargomium
nannte. Später fand es sich, dass besagte Absorptionsstreifen
durch Uran hetvorgerufen waren (Proc. R. S. 18, 192).

Lippich lat gezeigt, dass eine concentrirte Dydimlösung anders begrenzte Absorptionsstreifen zeigt, als eine zehn oder zwanzig verdannte in zehn- oder zwanzig fach atärkerer Schicht Die scharfe Grenze der Streifen nach Violett hin stimmt in den concentrater und verdunnten Lösungen überein, nach dem rothen Ende hin aber erscheinen die Streifen in der concentraten Lösung bedeutend verbreitett. In den verdünnten Losungen zeigen, die Absorptionsstreifen staffelförmige Absötze, (Zeitschr. f analyt.

Chem. 15 434.)

Nach dieser Lebersicht skizziren wir nachfolgend die spectroskopischen Hamptkennzeichen der bis jetzt allgemein anerkannten neuen seltenen Erden.

§ 188. a. Erden mit Absorptionsspectren.

Die Dydimbestandtheile. 1) Samarium, Ausgezeichnetes Absorptionsspectrum. Die neuesten Untersuchungen

130 150 160 170 160 190 200 210 200 200

weisen dem Samariumnitratiolgende Banden des alteren DydimsFig 111zu - 1559 - 556 (schwach) / 501,5 - 497 (ziemlich stark)*), / 486 bis 472, (y Lecoq Fig. 111 Sc. 44).

λ 466 - 460 (Lecoq 56,8). λ 444,2. (Lecoq 69,75). λ 416,7 λ 409,**) Die letzten 4 Streiten sind sehr stark und in der beifolgenden Abbildung Fig. 113 besonders gekennzeichnet.

2) Prascodym und Neodym (v. Welsbach). Ausgezeichnetes Absorptionsspectrum. Das Prascodym zeigte folgende

^{*)} Fehlen beide in Lecoq's Zeichnung Fig. 111.

Streifen in Weltenlängen der Dunkelheitsmaxima angegeben 728,3 (Lecoq Fig. 111 — 29) (stark), 679,4 (Lecoq — 21) (sehr schwach), 591,5 (Lecoq — 2) (schwach breit), 579,4 (Lecoq 1,5) (stark) 575.4 (Lecoq 2) (ziemlich stark), 531,3 (Lecoq 20) (schwach), 521,5 (Lecoq 724) (stark und scharf), 512,2 (Lecoq +28) (schwach und breit), 482 (Lecoq +44) (sehr scharf, intensiv und schmal), 469 (Lecoq 52) (ziemlich stark) 444,7 (Lecoq 70) (sehr stark).

Die übrigen Banden") des Dydims nach Abzug der Banden von Samariumerde wären dem Neodym zuzurechnen **) Nach Aner v. Weisbach sind die Funkenspectra von Neodidym und Fraseodidym zwar Theile des Didymspectrum, aber unter

eich verschieden.

Die Tebinbestandtheile. 1) Die neue Erbinerde ist possezeichnet durch dus Emissionsspectrum, welches die fast glübende Erde ausstrahlt und das zu ihm analoge Absorptionsspectrum (s. o.). Demselben sind alle Linien der Figur 112 nach Abzug der Banden des Holminms (Ho) und Thulmms (Tm) zuzurechnen.

Für die hellen Erbin-Linsen gelten folgende Wellenlangen 5546 (-16 Lecoq), 5631 (8 Lecoq), 5387 (β 17 Lecoq), 5228 (α 23,5 Lecoq) und 5204 (α Lecoq 24.5),

Erbintosungen geben aber auch ein Funkenspectrum im Finschenfunken, obgleich dies weniger charakteristisch ist. Itas von Bunsen gezeichnete "alte" Erbiumchloridspectrum Fig. 116 No. I gehört z. Th. dem Ytterbium an. (s. u.)

- nutralen und schwach sauren Dydimnitrats mit denen des Chlorida, welches Lecoq gezeichnet hat, fast identisch sind. Das Nitratpectrum wird aber durch Zusatz von Salpetersaure wesentlich verändert Wahrend zuerst die Linie 2.536, t etwas stärker markirt ist als 140,0 herrscht jetzt die letztere vor. Die Linie (83,7 im Koth wird bedeutend schwacher. Die Gruppe im Grun (nahe bei b), anstatt aus einer starken und rechts davon aus zwei viel schwächeren Linie. zu bestehen, ist voll. Die Gruppe im Blau (bei F) ist weinger intensiv und ohne die Linie 487.4. Die breite Bande 451,5 im Violett erscheint stärker. (C. r. 88, 1167-68.)
- **, Crookes und Thompson erhielten bei dem Versuch, Livdem nach v. Welsbach zu spalten, nicht dieselben Resultate wie letzterer (Chem New, 54.)

Dem reinen Erbin rechnet Cleve folgende Linien in Funken zu: 2 5826, 5256, 4951.

- 1. Die Holmiumerde zeichnet sich durch ein Absorptionsspectrum mit wenigen Streifen aus λ 735 (schwach), λ 640 stark (Fig. 112 g Lecoq 13), λ 536 (δ Lecoq (schwach), +17.85 und λ 452 (Lecoq +64.25), ausserdem wird noch λ 474,5 und 427,5 angegeben.
- 2. Die Thuliumerde hat ein Absorptionsspectrum mit den Banden \(\lambda\) 684 (Fig. 112 —21.67 Lecoq): ferner \(\lambda\) 465.0 (Thalen). Ferner werden folgende hellste Funkenlinien des Tm angegeben \(\lambda\) 5306 im Grün und \(\lambda\) 5896 (dicht neben Natronlime.)

Geglüht giebt Thulium zwei helle Linien 684 und 476

(Thalen.)

Legoq de Boisbaudran | Compt rend 102, 100 i theilt mit dass er durch mehrere hundertmalige Fractionerung eines Holmiummateriales durch Ammoniak und Kahumsulfat das Holmium odet Soret's X in zwei Elemente zerlegen konnte, in das eigentlicht Holmium und das Dysprosium. Das Spectrum dieses Holmium nitrates zeigte die Streisen $\lambda = 640.4$ und 536,3 sehr stark und liess die anderen X-Linien nur schwach erkeunen, wahrend das Dysprosiumnitrat die anderen Streisen des Holmiumspectrum deutlicher auswies Er bezeichnet die Streisen des Dysprosiumspectrums nach Reihenfolge ihrer Intensitäten mit a. \(\lambda \) 151,5. \(\textit{3} \): \(\lambda \) 475,0, \(\frac{1}{2} \): \(\lambda \) 756,5, \(\delta \): 427,5.

Beobachtungen ganz ähnlicher Art, wie sie oben beun Dydus geschildert sind, d. h. auffallende Unterschiede in dem Verlättnissier Intensität der Streifen des eigentlichen Holmiums und Dusprosiums einerseits, des Tholiums und Erbins anderseits führter nun Kruss und Nilson zu der Annahme, dass auch dies Korper noch zusammengesetzt sind. Sie unterscheiden zwei Erbinerden Era, Hauptstreif 1 654,7 und Ers, Hauptstreif 1 523,1. Das neue Lecon'sche Holmium zerfällt nach K, und Nebenfalls in Hoa und Hos, die sich in die beiden Streifen theilen das Dysprosium lassen sie fallen und unterscheiden als Bestundtheile des alten Holmiums (X Soret) nach den Hauptstreife der Nitratlosung Xa 1 610(Hoa), t. XB 542,6, X; (Hos) 136,3

X8 485,5; X 474,0; X 401,5; Xn 428,5.

Ferner unterscheiden sie aus gleichen Gründen beim Thulum Tma Hauptstreif 684 und Tm3 Hauptstreif 465. N. und K kommen dadurch au Stelle von Er. Ho. Tm, Di und Sm zu mehals zwanzig neuen Elementen.*)

^{*)} Berichte d chem Gesellsch XX, 2135.

Bailey*) wendet gegen Krüss' und Nilson's Folgerungen ein, dass die relative Intensität der Absorptionsatreifen

mit der Verdunnung der Losung sich andert und dass namentlich die Streifen im Violett viel mehr an Intensitat verlieren, als die nach Roth hin liegenden; dass ferner die ochmaleu Streifen durch Verdunnung viel mehrgeschwächt werden als die breiten

Es . ist ferner deran zu erinnern, dass mehrere seltene Erden durch Emissionsvermögen sie geben der Kirchhoff schen Anschauung entgegen balle Libien in der Plamme) eme abporme Stellung unter den chemischen Verbindungen ainnehmen.

Soret hat die Spectron mehrerer seltenen Erden, wie Erbinerde, Holmium-erde, Yalkamarium-erde, und Didymerde mulitraviolett untersocht und hat in dieser Region noch charakteristischere

Banden beobachtet, als in dem sichtbaren Theile des Spectrums. Die Figur 115 gewahrt eine annähernde Darstellung derselben. Der Theil zwischen G und H gehört noch dem sichtbaren Spectrum an. Das obere Spectrum stellt die violetten und ultravioletten Sonnentmien nach der Benennung des Stockes dar.

*1 Berichte d. D. ahem. G XX, 3325

§ 184. b. Erden ohne Absorptionespectra.

1) Ytterbinerde findet sich am reichlichsten in Euxenit (ein Silicophosphat von Yttererde, Cer- und Dydimerde).

Charakter: Funkenspectrum. Hellste Linién: 2221, 5556, 5476, 5852, 5884 (Thalen u. Lecoq).

- 2) Scandiumerde (s. o.) ist durch ein ansgeseichnet schönes Funkenspectrum charakterisirt, welches nach Thalem mehr als 100 Linien enthält. Als hellste Linien sind zu nesnem: 6304, 6079, 6087, 5526, 5031, 4415, 4400, 4874, 4825, 4814, 4245. (Die beiliegende Tabelle erlaubt, die Wellenlänge in Scalemtheile Lecoq's umsusetzen.)
- 3) Terbinerde Delafontaine's, deren Existenz Bussen und Bahr bezweifeln, weist ein Funkenspectrum auf, an well-cher Roscoe u. Schuster folgende Wellenlängen der hellsten Linien angeben: 5350, 5321, 5319, 5306, 5302, 5301, 527 1.5251, 5175, 51746, 5172, 5100, 4815, 4467, 4434.

Im Ultraviolett absorbiren Terbiumsalze alle Strahleπ jenseits der 23. Cd-Linie (λ 2318).

4) Yttererde. Das Yttriumchlorid giebt ein linienreiches schönes Funkenspectrum, das zur Erkennung des Metalls nach Bunsen sehr gut geeignet ist (s. Fig. 116 Nr. 2).*) Thalen giebt folgende Hauptlinien nach Welleslängen: λ 6191, 6131, 5987, 5971 (Orange), 5662, 5496, 5402 (Grüngelb), 5205, 5200, 5088, 4900, 4881 (Grün und Grünblau), 4854, 4374, 4309 (Blau).

Zur Herstellung des Funkenspectrums bedient man sich des Inductoriums mit Leidener Flasche (s. § 53) und des Bunsen schen Entladers (s. Fig. 84).

5) Lanthanerde. "Das Chlorlanthan giebt nach

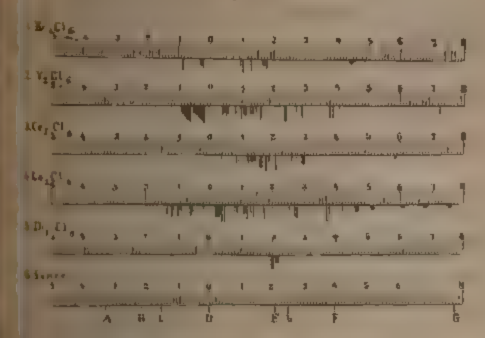
^{*)} Wir können hier nicht auf die Detaile der Herstellung und Benennung dieser neuen Erden eingehen, denn diese füllen eine umfangreiche Litteratur. Ausführliche Zusammenstellung giebt Graham, Otto, Lehrbuch der Chemie, V. Aufl. 4. Abth. I. 8. 350 u. s. f.

Turia-Spectra in dem Licht der strahlenden Materie. 219

en kein Flammenspectrum, zeichnet sich aber durch ein glanzendes linienreiches Funkenspectrum uns, das sich 116 No. 4 verzeichnet findet.

Haupthnien nach Thalen : \(\lambda\) 5183, 4921, 4920, 4824, 4655, 4522. 4430, 4333, 4295. 4286, 4268, 4238, 4196, 4121, 4077

Fig. 116,



Ynukenspentra seltener Arden nach Bunsen.

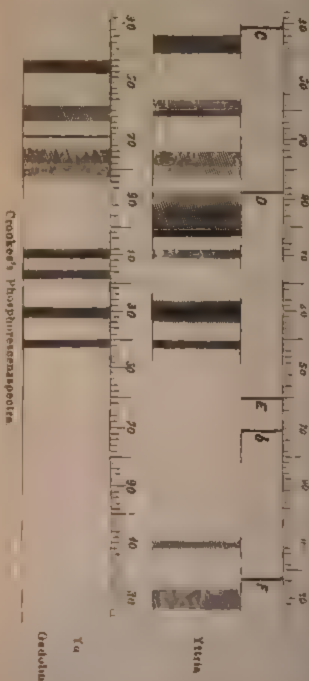
- of Theoretic gient nach Bunsen als Chlorid geprüft in der Flamme noch im Funkenstrom ein Spectrum, ils Erkennungsmittel benutzt werden könnte.
 - 7) Zuroonerde verhalt sich ähnlich. Thalen giebt bie Hauptlimen des Zr. z. 6141, 6127, 4815, 4771, 4739, 4887.

Crookes hat zur Unterscheidung der Erden eine noue eitergemethode eingeführt, die auf Spectralausiyse des Phoseitzurgemethode eingeführt, die Erden ausstrahlen, wenn sie enzli hies berüht, welche die Erden ausstrahlen, wenn sie titavrohre eingeschlossen sind, diese sehr stark, bis auf des atm spharischen Drucks evacuirt wird und man dann die Inductionsfunken durch die Röhre entladen bisst. Diese leibalte Fluorescenz resp. Phosphorescenz (strahlende

Materie), die sich spectroskopisch prüfen lässt (s. ii den Abschutt. Phosphorescenzapectra."

Gebracht, gieht nach Crookes helle Linien und Banden, bestehen!

Emissionsepectra in strahlender Materie



tiefen rother einer -Bande bei C Fig. 117, einer Orangebande, einer sehr bellen citronengelb Linte 103 gefärbte Crookes' Scala Fig 117 D und nahe em. grünblauen Banden. Intensitat dieser Banden variirt. Aber die citronengelbe Bande WET ber . auch THE Yttererde 11000 000 wesend war.

Crookes ... fractionarte nun Yttererde, indem er sehr verdünnte Losunges, mit Ammoniak versetzte, so dasa etwa die Halfta der Erde niedergeschlagen wurde, DasPracipitat wurde a wieder gelöst und in gleicher Weise behandelt, ebenin das Filtrat und dieses Verfahren hundertmal wiederholt. ('rookes erhielt dans Körper, die er mit Ga bis 4 bezeichnet und die an Stelle des Phosphores cenzapectrums des "alten" Yttria Spectra zeigten, die zwar unter sich abulich aber in Bezug auf die Helligkeit der Lamen verschieden waren 3, Fig. 118)

Danach ist die "Citronbande" 101 Fig 11 nur dem Bestandtheil G eigen den andern nur uzvollkommen.

Crookes gieht nebei seiner nicht sehr voll kommenen Zeichnung Figur 113] folgende Tabel der Hauptlimen

Stellung der Linien m Spectrum; helle Linien im	Mittlere Wellen- länge	Vor- läufiger Name	Wahr- scheinlich
Dunkelblau	482	Gn	Neu
Grünbeliblau (Mitte	*24'3	Ga	Neu oder Z# Lecoq
firmin	564	€,	Neu
Citrungelb	574	Θð	Neu oder Za
Crelb	597	Gra	Neu
Afrange .	609	Sð	Neu
Roth	619	Gε	Neu
Dunkerroth .	647	Gr.	Neu



Yetria Spectra.

phorescenzlicht diese Körper Verschiedenheiten zeigen Mit dem elektrischen Flaschen-Funken zeben alle dasselbe Funken spectrum, so dass Prookes ann.mut, er habe mit Modificationen derselben Substanz zu thun, die in der hohen Tem-

Merkwurdig ist nun, dass nur im Phos

peratur des elektrischen Funkens alle in dieselbe Modification verwandelt werden, abnlich wie die beiden Sauerstoff-Modificationen in hoher Temperatur dieselbe Modification bilden

Crookes zeigt ferver, dass die eitrongelbe Bande, welche Gd angehort, nicht immer erscheint, so z.B. nicht bei Gegenwart von wenig Strontianerde*)

Auch Samariumerde giebt hellleuchtende Banden im elektrischen Phosphorescenzlicht

§ 186. Einige praktische Debungsbeispiele nach Bunsen.
Cerit von der Bustnugrube Einige Centigramm des
pulversitten Fessils mit Salzsaure eingedampft, gaben bei dem
Wiederauflosen in Salzsaure und Wasser eine eoncentritte Lösung
on fo gendem Verhalten. Bei durchfallendem Lichte zeigt dieselbe
das charakteristische Absorptionsspectrum des Didyms und zwar,
um deutlichsten die Hauptstreifen bei 5 und 25 (Fig. 110). Da jede
Spur Jes charakteristischen Absorptionsstreifens der Erbinerde bei
15 (Fig. 112) febite, so lasst sich duraus auf die Abwesenheit der
Erbinerde im Cerit schliessen. Die mit der Finssigkeit völlig
resättigten Kohlenspitzen § 57 gaben ein Funkenspectrum, in

*) Crookes führt als interessantes Beispiel eine Erde Ya von Mariguae an, die ein Spectrum liciert, welches sich aus Samaria- und Yttriulanden zusummensetzt. Nur fehlt die e trongelbe Linie auf 103 (s. Fig. 117 Gadolinia) Crookes gelang es, these be zu erzeugen, indem er 61 Yttria und 39 Samaria mit einander mischte. Er erhielt dann ein Spectrum mit der eitrongelben Linie Diese verschwand aber beim Zumischen von Strontian

welchem gegen io Lanthanlinien Fig. 116 No. 4 und die zusgezeichneten Cerlinien bei 17,8, 20,9, 29,4 (Fig. 116 No. 3) auf
das deutlichste hervortraten; von Magnesumlinien war im Funkenspectrum in Wasserstoffgas nichts wahrzunehmen; dagegen giebt
die am Platindraht verdampfte Flussigkeit in der nicht leuchtenden
Flamme verflüchtigt, ein schwaches Calciumspectrum, während das
Funkenspectrum nur schwache Andeutungen der Calciumlinie bei

—1 zu erkennen gab.

2. Gadolinit von Ytterby: Die durch Abdampfen mit Salzsäure von Kieselsaure befreite Lösung des Minerals zeigte folgendes Verhalten. Sie gab das Absorptionsspectrum des Didyms wober der nahe bei 5 (Fig. 111) auftretende Streifen besonders stark hervortrat, ausserdem sah man, wiewohl bei weitem schwacher. Absorptionsstreifen des Erbiums, besonders deatlich den bei -11 (Fig. 113), ferner zwar sehr schwach, aber noch deutlich erkennbar der Streifen bei 25 Am Platindraht in der Flamme behandelt gab die Flussigkeit ein deutliches aber wenig nachhaltiges Kalkspertrouund ein schwächeres Natronspectrum. Der Funkenstrom reigte ein fast vollständiges nachhaltiges und intensives Yttriumspectrum mit den beiden besonders schön ausgebildeten charakteristischen Limengruppen zwischen 10 und 0 (Fig. 116 No. 2), vom Gerspretrum reigte sich dabei nur die eine aber ausgezeichnete Linie 20,9 (Fig. 116) No 31; Linien des Lanthans liessen sich nicht auffinden. Da das Lanthanspectrum ausserst reich an charakteristischen höchst intensiven. Limen 1st, die schon durch sehr kleine Mengen Substanz erhalten werden, so ist anzunehmen, dass das untersuchte Mineral entweder gar kem Lanthan oder nur unbedeutende Spuren davon enthalt. Dieser Analyse nach enthielt die untersuchte Substanz durch Spectralanalyse nachweisbares Yttrum. Erbium, Didym, Cer. Calcium and Natrium.

Ueber Spectralanalyse von Orangit, Wasit, Euxenit s. Bunsen,

Peggenderff Ånn. 155, 375.

Capitel III,

§ 187. Indium und Gallium.

Indium und Gallium gehören zu den seltenen durch Spectralanalyse entdeckten Metallen. Früher stellte man sie neben den ihnen ähnlichen Metall Zink und Cadmium, jetzt schlieset man sie den Erdmetallen an. Verfasser folgt diesem Belspiele, indem er sie hinter den seltenen Erden bespricht.

Indium (In). Das Indium wurde 1863 von Reich und Richter in Freiberger Zinkblenden mit Hülfe der Spectralanalyse entdeckt. Es findet sich nur als spärlicher Begleite gewisser Zinkblenden, z. B. von Freiberg, Schlackenwald, Breitenbrunn. Auch der zinkhaltige Ofenrauch der Juliusbütte bei Goslar und manche Hüttenproducte des Rammelsberges enthalten Indium. Die Quantität des Indiums in der Freiberger Blende betragt hochstens 0,1%. Behufs der Gewinnung löst man Freiberger Zink unvollständig in Salzsäure, so dass etwas Metall übrig bleibt. Dieses ubrig bleibende metalische Zink fällt das Indium neben Blei, Kupfer, Cadmium, Eisen, Zinn etc.

Man wäscht diesen Schlamm mit Wasser aus, zuletzt unter Zusatz verdünnter H₂SO₄, und löst ihn dann in Salpetersäure verjagt die Salpetersäure durch Erhitzen mit Schwefelsaure und übergiesst mit Wasser, hierbei bleibt das Blei zurück. Man versetzt mit Ammoniak in Ueberschuss, wobei Indium und Eisen als Oxydhydrat gefällt werden. Der ausgewaschene Niederschlag wird in wenig Salzsäure gelöst und mit saurem, schweftigsaurem Natron gekocht. Hierbei scheidet sich Indium als schweftigsaures Salz ab. Spuren von Bleientferat man durch Lösung in wässriger schweftiger Säure. Man kann auch das Indium mit Zink als Metall aus seiner schwefelsauren oder salzsauren Lösung fällen.

Zinkblende und die daraus dargestellten Producte waren laugere Zeit die einzigen Stoffe, worin man das Indium gefunden hatte, bis es auch in zwei anderen Mineralien nachgewiesen wurde; so von Hoppe-Seyler im Wolfram von Zinnwald und von Tauner in einer Mengung von Zink-ipath und Kieselzinkerz von zwei Orten in Nordamerika; doch auch in diesen Mineralien kommt es mit Zink vor (das untersuchte Wolfram zeigte sich zinkhaltig), während Schwefel dagegen nicht sein beständiger Begleiter zu sein scheint, wie man früher annahm.

Das Metall ist weich, abfärbend, Sp. G. 7,2, Schmelzpunkt 176°, Atomgewicht 113,4, zwei Verbindungsreihen bildend,
eine dem Oxydul JnO, die andere dem Oxyd Jn₂ O₈ entsprechend Die Oxydulverbindungen sind wenig bekannt, die
Oxydverbindungen bilden farblose Salze, die in neutralen
Lösungen durch Schwefelwasserstoff gelb gefällt werden. Kali,
tohlensaure, phosphorsaure und oxalsaure Alkalien geben
weiese Niederschläge; die mit Kali, Natron und kohlensaurem

Ammon erzeugten lösen sich im Ueberschuss des Fällungs-

nittels auf *)

Die Bunsenflammen färben die Indiumsalze, wie ihr Name andeutet, sehr sehon blau-roth, die flüchtigen Verbindungen (Indiumchlorid) am intensivaten. Im Spectralapparat giebt ladium zwei Linien, eine blaue zwischen G und F (à 451 Thalea, Scala Lecoq -646) und eine viel schwächere violette in ort Nähe von KB siehe Fig. 92 (A 4101 Thalen, Scain Lecoq +100, 9). Mit starken Funken offenbaren sich noch zahlre ele andere Linten (Ciayton u. Heycock phil, Mag. [5] 2 387)

Wleugel giebt an, dass in der Flamme noch 18000 Mille gramm reines Indium erkannt werden können, 🄭)

Gallium hat Lecoq de Boisbaudran 1875 in der Blende von Pierrefitte und Santander in den Pyrenäen gefunden.

Noch reicher daran ist die Blende von Bensberg an Rhein. Der Gehalt beträgt etwa 1/4 0/0 des Blendengewichts.

Die Darstellung ist schwierig.

Zur Extraction des Galliums wird das galliumhaltige Mineral je nach semer Natur in Königswasser, Salzsaure oder Schwefelsaure gelöst. Man behandelt die Flussigkeit in der Kalte mit metallischem Zink, filtrirt, während die Wasserstoffentwickelin woch ziemlich lebhaft von Statten geht, und erhitzt das Futra mit einem grossen Ueberschusse von Zink Der gallertaring Niederschlag wird gewaschen und in Salzsaure aufgelost. Me-erhitzt diese Flüssigkeit von Neuem mit überschüssigem Zink un erhält einen zweiten gallertartigen Niederschlag. Durch die sulsaure Lösung des zweiten durch Zink erzeugten Niederschlage leitet man einen Strom Schwefelwasserstoff, fistrict, verjagt des Schwefelwasserstoff, fractionist durch kohlensaures Natron und höge damit auf, sobald die salzsaure Lösung des Niederschlages di Linie Gaa 2 417,0 nicht mehr giebt. Die so erhaltenen Oxyde od basischen Salze werden mit Schwefelsaure aufgenominen und die

^{*)} Naheres über die Eigenschaften des Indium s. Graham Otto, Chemie V Auß. p. 329. ** Bei der Untersüchung einer Mischung, welche einer Blend mit 20% Ersen entspruch, lag die Grenze für die Nachweisbar kert des In leims zwischen 0,001 % und 0,0001 %,e. Tressibe Grenz zeigte sich bei einem Gehalt von 10% Eisen, wahrend, wern de Ersengehalt auf 100 herabsank, sogar O.U(8)100 nach gewiesen werden konnten. Hieraus ergiebt sich, dass selbe in Mi-changen mit einem sehr geringen Gehalt von Indiam sid dieses auf die angeführte Weise auffinden lasst, auch wenn de Eisengehalt sehr gross ist.

sung vorsichtig eingedampft, bis sich keine oder fast keine Land in Dampfe von Schwefelsäure mehr entwickeln. Man lässt kalten und schüttelt den Rückstand mit Wasser, worm sich der-The nach langerer Zeit auflöst. Die Losung des fast neutralen liphates wird mit viel Wasser verdünnt und zum Sieden erhitzt. an scheidet man das basische Galliumsalz durch Filtration der which warmen Flussigkeit ab. Dieses Salz wird in wenig Schwefelare geloet, die Lösung mit einem kleinen l'eberschusse von Mariechem Kalı versetzt und filtrirt; endlich leitet man durch Filtrat einen Kohlensäurestrom, wodurch das Galhumoxyd dure gelöst, ein kleiner l'eberschuss von schwach saurem essignorm Ammoniak binzugefügt und mit Schwefelwasserstoff beanleit l'uter diesen Bedingungen wird das Galhum nicht ge-Allt. Man filtrirt die essigsaure Lösung, verdünnt mit Wasser und erhitzt zum Sieden, wodurch der grösste Theil des Galliums medergeschlagen wird, und filtrirt heiss. Die Mutterlauge wird weentrirt, mit Königswasser gekocht (um die ammon,akalischen Salze zu zerstören) und mit den übrigen Galliumrückständen vermgt. Der Niederschlag, von welchem diese Mutterlauge abfiltrirt ar wird mit Schwefelsaure gelöst, mit einem geringen Ueberbesse von kaustischem Kali versetzt und die Losung filtrirt. Dese alkalische Lösung wird dann der Elektrolyse unterworfen. la saf der negativen Elektrode abgeschiedene Metall lässt sich out von derselben entfernen. Man erhitzt es in Salpetersaure, iv voltig free von Chlor und mit ihrem gleichen Volumen Wasser rd.no.t 1st. etwa 1,2 Stunde lang auf 60-70 0, wäscht mit Wasser us and kann nun das Metall als rein betrachten (Compt. rend.

In Auflösungsrückständen von Zink in Säure wiesen Delachanal Mermet Gallium und Indium nach, und zwar 0,002 Ga und

0 B In per 1 * Kilo.

Wenn man ein Gemenge von AlaCle und GaaCle mit übermet zem Ammon behandelt, so sind die ersten alkalischen
loui gen sehr reich an Ga. Gemischte Lösungen von Al und Ga
it Na,CO, gefallt, lassen zuerst hunptsnehlich Ga fallen. Indium
it durch Na,CO, erst nach dem Gallium. (Compt rend, 83, 824.)

Gallium (Ga Atomg. 69,9) hefert ähnlich Indium Oxydul1 Oxydverbin lungen. Die letzteren sind am besten bekaunt.
1 tretaliziert in Octaëdern, deren Messung noch nicht vollendet
1 im testen Zustande besitzt es eine blaulich-weisse Farbe,
1 breuf es in fillssiger Form vollkommen silberweiss und
1 glanzend ist. Es schmitzt schon bei 39°,15. Die
1 chte bei 23° botragt im Mittel 5,935.

Shwefelwasserstoff und Schwefelammon fällen reine Verbindungen nicht Auch die mit Ammonacetat und

freier Essigsäure versetzten Galliumsalze werden durch Schweselwasserstoff nicht getrübt; enthält aber die Flüssigkeit Zinksalz so reisst das niederfallende Schweselzink Gallium mit nieder; bei hinreichender Zinkmenge bleiben nur Spuren von Gallium in Lösung. Auch das aus neutralen Zinksalzen mit starker Säure durch Schweselwasserstoff präcipitirte Schweselsink enthält bei Gegenwart von Galliumsalz beträchtliche Mengen desselben. Aehnlich verhält sich Schweselammonium.

Bei fractionirter Präcipitation einer alkalischen Zink-Galliumlösung durch Schweselammonium, häuft sich das Gallium in den letzten Niederschlägen an, während umgekehrt bei fractionirter Fällung der neutralen oder schwachsauren Zink-Galliumlösung durch dasselbe Reagens, die ersten Niederschläge am reichsten an Gallium sind.

Galliumoxyd ist viel löslicher in NH₈ als Al₂O₈. Chlorgallium ist leicht löslich und zerfliesslich und wird in concentrirter Lösung durch H₂O unter Bildung von Oxychlorid zersetzt. Galliumsulfat trübt sich in wässriger Lösung beim Erhitzen und klärt sich beim Erkalten wieder.

Das Spectrum des Galliums ist mit der Flamme unvollkommen, besser mit dem Funken zu beobachten.

Hier zeigen sich zwei Linien im Violett Ga_{α} (λ 4170, Scala Lecoq 93,7) und eine schwächere (λ 4031, Scala Lecoq 109).

Abseluitt VII.

ectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindungen.

ihrer Salze ist ausserordentlich verschieden. Manche alben geben Reactionen in der Buusenflamme, z. B. gan. Blei, Wismuth, Gold, Kupfer, Platin, Eisen, von hen jedoch nur einzelne (Mangan, Kupfer) für die Analyse Werth sind: andere wieder geben mit Wasserstoff vertigt Emissionsspectren, wieder andere ausgeprägte Abptionsspectren, die in einer grössern Zahl von ein ganz vorzügliches Erkennungsmittel darbieten: amtliche zeigen aber ein Funkenspectrum, manche its mit dem einfachen Inductionsfunken, andere dagegen unter Zuhülfenahme der Leidner Flasche s. § 54-57.

Zur Beobachtung der Metallspectren ist bei den linienm Spectren das Tascheuspectroskop genügend, bei den
mreichen ist dagegen der Bunsenapparat vorzuziehen; ja
mter ist, da viele Metalllinien sich sehr nahe stehen
und Hg), ein Apparat mit noch grösserer Dispersion
milhaft (Rutherfordprisma), oder aber eine stärkere
tlarvergrösserung.

Die angezogenen §§ 54—58 geben über Einrichtung der schlungsapparate nähere Auskunft.

Als Material für die einfachen Inductionsfunken eignen sich metalle am besten; nur im Falle diese unlöslich sind at man besser andere Salze in Wasser gelöst; das Hütchen der Flüssigkeit ist mit dem negativen Pol in Ver-

228 Spectralanalyse der Schwermetalle und ihrer Verbindunge

bindung zu setzen (kenntlich an den blauen Büschel) s. § 11 Ueber das eventuell eintretende Luftspectrum s. § 115

Bei einem massig langen Funken varurt das Spectrum in den verschiedenen Theilen des Funkens wenig, ausgenomme in einigen Fallen, so z. B. beim Chlormangan, wo die Line welche bei hoherer Temperatur erst sichtbar werden, at nahe am negativen Pol erscheinen. Verkürzt man aber de Funken, so sieht man durchweg nur das Spectrum de negativen Poles Bringt man die Pole sehr unhe, so er scheinen zuweilen neue Linien. In der Praxis kommt diese Fall selten vor.

Oft bemerkt man einen Transport von Substanz von negativen Pol zum jositiven. Wenn man alsdann den Strut umkehrt, so erhält man durch diese Substanz ein sehr abhaftes Spectrum, welches zuweilen neue Linien zeigt unt udieser Weise kann man Spuren von Stoffen entdecken, de man sonst übersieht.

Gewisse sehr verdünnte Losungen von Silbernitrat gebet nur das Luftspectrum, man lockt aber das wirkliche Metaspectrum hervor durch längeres Durchschlugen der Funken, oder indem man auch den positiven Pel mit der Lösung anfeuchtet Letztere Vorsicht kand überhaupt nie schaden.

Denjenigen Salzen, welche geneigt sind, untösliche Vasbindungen bei der Zersetzung zu liefern und die dann nebel dem Chloridspectrum noch das Oxyd- und Metallspectrum geben, setzt man am besten etwas Chlorwasserstoffsäuren

Die Verdünnung der Flüssigkeiten wirkt erheblich av die Intensität gewisser Linien.

Die Reinigung der Platinelektroden führt sich mit Hooder NO₈H oder schwachem Konigswasser viel leichter aus als die der in der Flamme verwendeten Drähte. Man kann auch geschmolzene Salze untersuchen, s. o. § 117.

Feste Metalle eignen sich für die Untersuchung mit einfachen Funken wenig. Oft geben verschieder Metalle ganz dasselbe Spectrum, nämtich de Luftspectrum,

Nachfolgend sind die Metalle nach ihrem wichtigst

Ferflüchtigung von Metallehloriden resp.Oxyden mit Wasserstoff, 229

pectralen Verhalten [gegenüber Flamme, Funke und Absorp-

on] eingetheilt.

Diese Eintheilung macht Schwierigkeiten insofern, als eanche Metalle sowohl durch Absorptions- als auch durch liammenspectra kennbar sind (Mangan). In solchen Fällen at das betreffende Metall in diejenige Abtheilung gebracht orden, in welche seine charakteristischste Reaction gehört. B. Mangan unter Absorption. Um die Uebersicht zu gleichtern und dasselbe Metall nicht zwei oder dreimal besprechen zu müssen, ist dann an betreffender Stelle das gesammte spectrale Verhalten geschildert.

Capitel I.

140. Schwer-Metalle, deren Salze charakteristische Flammenspectra liefern.

Hierber gehören in erster Linie Mangan und Kupfer, in zweiter Linie Blei, Gold und Zinn, in dritter Linie Wismuth. Eisen und Platin. Die Chloride von Mn, Cu, Au. Pl und z. Th. auch von Bi, Pt und Fe zeigen schon der Bunsenstamme Spectren. Aber nur die Flammenspectra den ersten beiden haben Werth für die Analyse; die andren erlöschen zu schnell. Um eie dauernder zu erzeugen. Menutzt man den Wasserstoff-oder Gasverflüchtiger.

§ 141. Die Verflüchtigung von Metallehloriden resp. Exyden mit Wasserstoff ist bereits § 50 beschrieben worden; die giebt Spectra, die schöner sind als die der Bunsenflamme (a. § 123). A. Mitscherlich hat diese Methode bereits vor 5 Jahren mit Erfolg angewendet.

Bequemer als das § 50 empfehlene Kugelrohr dürfte

achfolgender Apparat des Verfassers sein.

Man bringt das Chlorid*) des Metalls in ein Reagenslas R. am besten von schwer schmelzbarem Glase, führt

resp. in einzelnen Fällen das Oxyd, bei Chrom das Oxyd-



mittelst doppelt darehbohrtem Kan schukstepfen X eine Gasröhre b nahe zum Boden, auf welchen mai die zu untersuchende Substanz gebracht hat - Ein Brenarchr b-steckt 🛍 der andern Korköffnung.") Man seb das Rohr S mit dem Kippschen Wasser stoffapparat in Verbindung and entzündet die Flamme, welche etwa 5 co vor dem Spalt steht, während ma die Probe erhitzt, so dass der gefärbte Theil derselben (bald Spitze, bald der Innenkegel bald der Mitteltheil, durch den Apparal sightbar ist. Als Spectroskop benutal man den Bunsenapparat.

Die Spectren, welche man in dieser Weise von Chlorkupfer. Chlormangan etc. erhält, sind viel schöner als die Flammenspectren derselben Körper. Unschafe verwischene Banden, z. B. Mangan, zeigen. im Wasserstoff verfluchtigt Authorung der Banden in scharfen Linien, dabei habet die Spectren im Wasserstoffverflüchtiger viel längere Dauer die den Flammen.

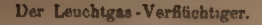
Die Spectren gehören entweder dem Chlorid (wie beim Kupter nelbst an, oder aber dem Oxyd (wie bei den übrigen Metallen)

Blei- und Wismuth-Chlorid verflüchtigen sich erst W. Rothgluth und verstopfen bald das Rohr b. Bei diesen is demnach ein Kugelrohr vorzuziehen.

§ 142. Der Leuchtgas-Verflüchtiger. Statt des Wassentoffgases kunn man auch Lenchtgas zur Verflüchtigung wenden, wenn man sich folgenden Apparates des Vertasset bedient Derselbe macht den Kippsehen Apparat z Th. entbehrad

Man setzt auf des Brennrohr b des vorgenaunten Apperates einen Kork K und auf diesen mittelst einer Esse

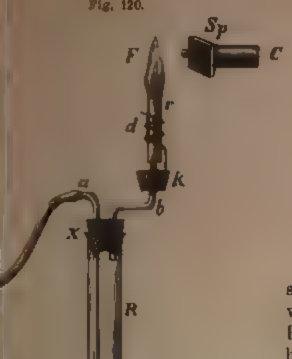
and das einfach umgebogene Knierohr b zur Spitze and des Der Apparat wird dann weniger boch und läset nich desshibequemer vor den Spalt bringen.



231









apirale d, ein Rohr, welches die Breite und Function eines Bunsenbrenners hat *) Man kann auch den Kork K weglassen, wenn man

intere Ende des Drahtes d ebenfalls spiralförung biegt liese Spirale über das Rohr b schiebt (s. Fig. 121). Lässt dann gewöhnliches Leuchtgas durch den Schlauch S an, so verbreunt es bei F mit nicht leuchtender Flamme. man aber auf den Boden des Reagensrohres R etwas 🗽 oder PbCl, und erhitzt diese, während das Gas strömt, so färbt sich alsdann die Flamme F und durch das Spectroskop (von demselben ist nur der Spalt Collunators C in der Zeichnung sichtbar) beobachtet on. Das Rohr R spannt man in einen Retertenhalter. OuCl, - Spectra erblickt man in diesem Apparate mit ben Leichtigkeit als im Wasserstoff, nur zeigt sich Kern bei dem Leuchtgasverflüchtiger sehr breit und er schön gefärbt als bei der schmalen Wasserstoffflamme. Wismuthspectrum (s. o.) erscheint schwieriger als im serstoffverfluchtiger". SnCl, färbt die Flamme zwar und giebt das Zinnspectrum (s. u.), aber die charak-Sche, ber minimalen Zinnmengen erscheinende Zinn-Linie

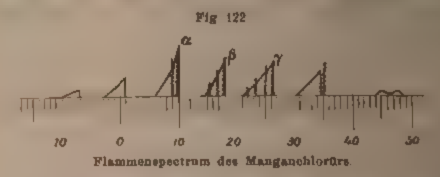
🐧 Man bemerkt sofort, dass der altere Glasbrenner des Ver-(a. p. 85) der Construction zu Grunde liegt.

232 Schwermetalle, deren Salze charakt, Fammenspectra hefern.

ist viel schwerer sichtbar. Wo es auf Färbung des Inner kegels ankommt, ist die Wasserstoffverflüchtigung vorzuzieher

§ 143. Manganverbindungen.

Manganchlorür und andre aufgeschlossene Manganver bindungen nach dem Eintauchen in Salzsäure färben die Bunsenflamme unter Sprühen grün. Die Färbung hält nu so lange an, als noch Chlor oder HCl in der Flamme ist Im Spectroskop erkennt man drei starke grüne a. 3, p. Fig. 122, zwei schwache grünblaue und zwei noch schwächere.



gelbe und gelbrothe Banden, die schon durch ihre Lage charakterisit und von Baryt- und Borsäurebanden dadurch munterscheiden sind, dass ihre hellste Seite nach Violett hat liegt. Die Reaction ist viel weniger empfindlich als die der Alkalien etc., aber doch noch vollkommen empfindlich geaug für den praktischen Gebrauch. Nach Cappel verräth sich dadurch 1/98 Milligramm Manganchlorür Dies gilt jedoch nur für das reine Salz. Im Gemenge mit andern Körpern ist die Empfindlichkeit geringer.

Mangan ist aber noch besser kennbar durch Absorption Es sind desshalb seine sämmtlichen Reactionen unter les Capitel III p. 257 übersichtlich zusammengestellt (s. u).

§ 144. Kupferverbindungen.

Kupfer und CuO färben schon im reinen Zustande de Flamme grün, ohne jedoch eine sonderliche Spectralreaction geben (s. § 146). Diese tritt aber auffallend herver bet Erwärmen der Probe mit Salzsäure und offenbart dann ein Fülle schöner Linien, die dem Chlorkupfer angehören (sieh

niel III und Fig. 112 No. 1) und mit dessen Vertlüchtigung erschwinden

Das Chlorkupferflammenspectrum ist eins der ahönsten Flammenspectren. Es vanirt nach Lecoq mit der Quantitat des eingetragenen Salzes und der Dauer des Erfarmens. Lecoq unterscheidet 4 Falle.

Erster Fall. Die Quantitat des CuCl₂ ist beträchtlich. Die innere Flamme erscheint alsdann rothgelb und sehr hell nd umgeben von einer blauen Hülle, um wetche ein grüner fantel liegt. Lecoq nennt diesen Zustand der Flamme "spinnen".

Das Spectrum ist alsdann beinabe continuirlich im Roth, Selb und Anfang des Grün; inmitten des Grün ist der Grund son einigen sehr brilianten Banden durchfurcht, welche nach tinke abschaturt sind. Eine der schonsten Banden ist bei 22 (s. Tafel II No. 19). Dieser Zustand dauert nur sehr kurze Zeit und geht dann in den zweiten über

Zweiter Fall. Es ist viel Cu Cl₂ vorhanden, aber icht genug, um das "Spinnen" der Flamme zu veranlassen, ist sie schön blau mit grünem Mantel Es ist dann in schwaches continuirliches Spectrum vorhanden, auf welchem im Banden im Roth, zahlreiche Linien im Grün und Doppelanden von Grün bis Violett unterscheiden kann. Im Grün icht man dieselben Banden wie im Fall 1. Sehr bald ändert ich die Saohe und es tritt dann Fall 3 ein

Britter Fall. Die CuCl₂-Quantität ist ungenugend, m die Flamme blau zu färben, dieselbe erscheint grünblau Die feinen Banden im Grun sind dann verschwunden, aber ie rothen Banden und die Doppelbanden, welche sich vom rün bis Violett erstrecken, sind stets sehr deutlich. Im rün sind Limen sichtbar, welche heller sind als der übrige heil des Spectrums. Bei noch weiterem Erhitzen tritt all 4 ein.

Vierter Fail. Das Cu Cl₂ ist fast vollständig zersetzt, an erscheint die Flamme grün, die rothen Banden, die hellen unen Linien und die blanen und violetten Banden sind vorhwunden und es bleibt nur eine breite neblige Bande von 41 mit Maximum in 10-25. Zwischen 25 und 41 theilt der schwache Grund in 2 kleine sehr schwache Banden. esses Spectrum erscheint auch beim Erhitzen von CuO (s. u.).

234 Schwermetalle, deren Salze charakt, Flammenspectra hefern

Bei Cu-Untersuchungen muss man sich dem zweiter Fall zu nähern suchen, dessen Spectrum Tafel III No. 19 dargestellt ist. Ist wenig Chlor gegenwärtig, so placirt man die Probe im Niveau der Spaltmitte, dann bemerkt man das zweite Spectrum an dem blauen Schein. Ebenso ist er nötlig, die Probe öfter mit HCl anzufeuchten zu trocknen und in die Flamme zu bringen. Man erkennt dann Cu-Spuren. Mehr oberhalb ist die Flamme grün gefärbt, ohne eine empfindliche Reaction zu geben.

Da bei solchen Untersuchungen die kupferhaltigen Geräthe des Laboratoriums stören, z. B. messingene Bunsenbrenner, so empfiehlt sich biezu der Glasbrenner (s. p. 85) nach Bunsen, den Verfasser vor 14 Jahren construirte und den sich jeder

Praktikant selbst machen kann.

Die griechischen Buchstaben drücken in Lecoq's Tafelnnur annähernd die Intensitäten aus, da Variationen in der-Helligkeit eintreten mit geringer Aenderung der Versuchsbedingungen.

Als wichtigste $CuCl_2$ -Linien bezeichnet Lecoq α 12,5; 17,0; β 22,1; γ' 68,85; γ'' 75,58; δ 40,0. Auf die beiden Linien γ hat man bei genauen Cu-Proben seine Aufmerksam-

keit zu richten.

In zweiter Linie sind zu bemerken & 34,33, 5 1 -4 77.

Im Wasserstoff und Gasverflüchtiger gebt. Kupfer in Verbindung mit Halogenen dasselbe Spectrum wie in der Bunsenflamme. Von allen Chloriden der durch Schwefelwasserstoff fällbaren Metallen ist nächst dem Zinn das Kupfer das am leichtesten Flüchtige, welches zuerst sich bemerkbar macht.

Die Spectren von CuBr₂, CuJ₂ s. Fig. 123 erhalt man rein bei der Verflüchtigung der Salze in Wusserstoffgas oder Verbrennen in Chlorknaligas resp. in Br- und J-haltigem Wasserstoff. CuFl₂ zeigt sein Spectrum bei Anwendung von CuFl₃ und NH₄Fl im Knallgas

Cu Cl₂-, Cu Br₂- and Cu J₂-Spectra ethick Verfasser auck beim Verflüchtigen eines Gemenges von Cu O und NH₄Cl

resp. NH4Br und NH4J in der Bunsenflamme.

Wesentlich anders ist das Funkenspectrum der Cu Cl₂-Lösung, es zeigt 1) enge Linieu, die auch bei andern Kupfersalzen und bei metallischem Kupfer erscheinen; 2) neblige Banden, welche mit den hellen Banden des Cu Cl₂-Flammenspectrums correspondiren. Mit concentrirter Lösung und einem träftigen Funken werden die Banden, namentlich im Violett, sehr lebhaft (s. Tafel III No. 18, wo jedoch die Banden etwas zu blass gezeichnet sind). Die Hauptlinien sind α 23,95;

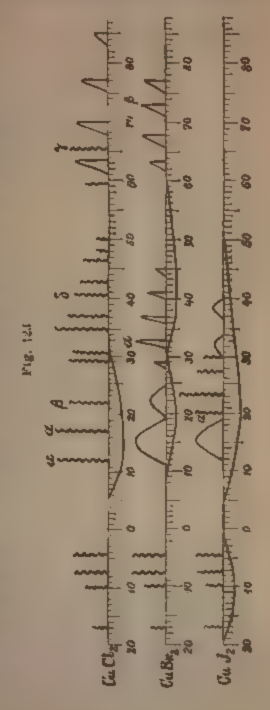
a² 29,01; diese geben eine sehr empfindliche Reaction; ferner sind noch zu beachten: β 26,8; γ 3.27; δ 5,9.

§145. Erkennung von Chlor, Brom und Jod neben einander. Mitscherlich beobschtete zuerst, dass die Spectren von Cu Cl₂, Cu Br₂ und Cu J₂ charakteristische Unterschiede zeigen, wenn man dieselben in Wasserstoff verflüchtigt und verbrennt.

Mitscherlich empfiehlt desshalb diese Spectren, um Chlor, Brom und Jod neben einander zu erkennen.

Zu diesem Zwecke empfiehlt or die betreffenden Körper oder deren Silberverbindungen mit Cut) zu mengen und in der Kugelrohre mit Wasserstoff zu rerflüchtigen. AgCl mit Cut) verfluchtigt liefert z. B. das CuCl. Spectrum.

Verfasser hat darauf hin die Spectren der drei Haloidsalze durch Verflüchtigung in Wasserstoff untersucht. Das Resultat ist aus beifolgenden Figuren zu ersehen, worin Lecoq's Scala zu Grunde gelegt ist.



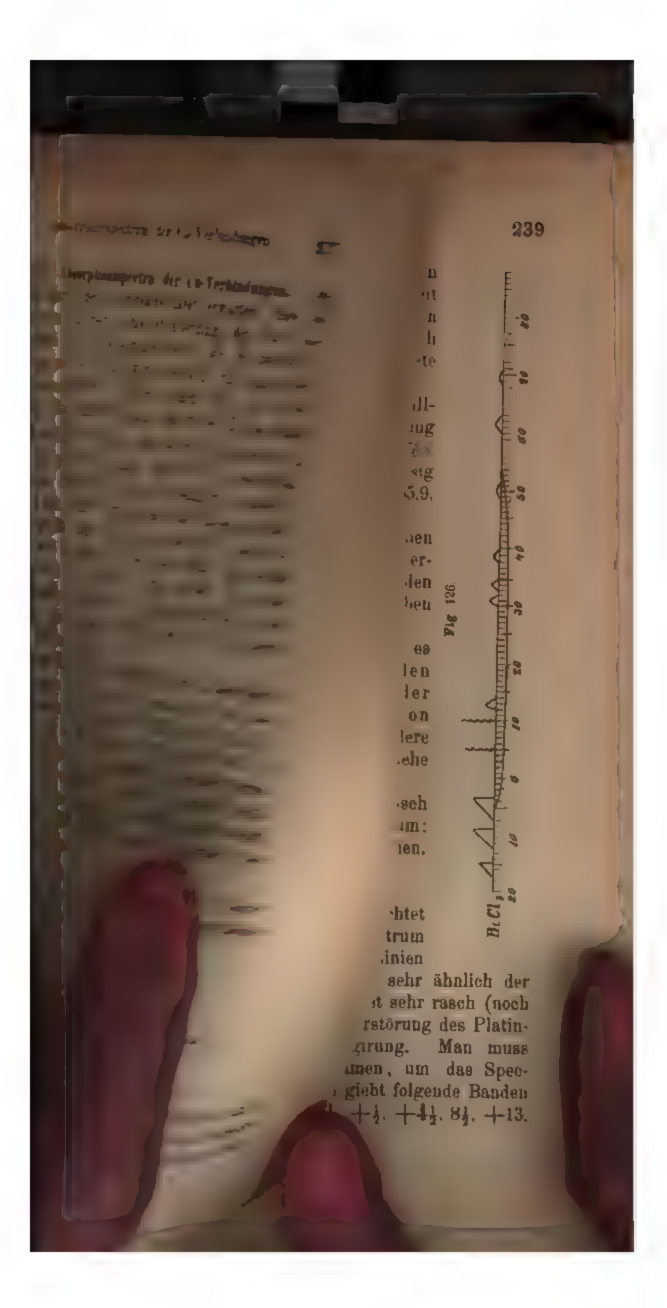
Die Linien zwischen —20 und 0 stimmen bei allSpectren überein.*) Die Linien rechts von 0 al
den drei Salzen sehr merklich verschieden. CuCl₂ unter
sich von den andern durch α (+35) und β (+12)
sowie durch das blaue Band γ. Bei Bromkupfer
Bande α im Blaugrün +33 und die Banden im Blau
hervorzuheben. Bei Jodkupfer ist α (+20) charakt
Jodkupfer zeigt das stärkste continuirliche Spectrum
kupfer ein schwächeres; das schwächste Chlorkupfe

Das CuCl₂-Spectrum zeigt sich bei Gement das CuJ-Spectrum zuletzt. Die Probe erscheint so sicher und bequem, um aligemein empfohlen können.

§ 146. Sauerstoffsalze des Kupfers. Kupfers in der Bunsenflamme datternde grüne Farbung Banden, die dem CuO angehoren und welche noben genannten Phase der Chlorkus ferreaction number und Banden sichtbar sind. Verfasser i CuSO, in der Bunsenflamme unscharfe rothe — 10. —7. —41,2 eine breite grüne Bande auf und zwei blaugrüne schmalere, deren Mitte auf —

Kupfernitrat und Acetat geben im Wasserstdasselbe Oxydspectrum. In hoher Temperatur daneben eine metallische Kupferbute (Mitscherli

Im Funken giebt Kupfernitrat em stimmiliehes Spectrum im Grün mid die zwei —41 g. 7. ferner die Lauer —76 24
Tafel III No. 19 t. Das Since Leint ab freie Salpeterskure gegenn — 1- sehn matte Zusatz kann man — 2 hom.
Salpetersaure gellet ga.



238 Schwermetalle, deren Salze charakt, Flammenspectra liefern.

die Streifen des letztern zu unterscheiden. Neben der einseitigen Absorption des Roth und Orange sah Verfasser bei blauem Cu-Glase auch einen schwachen Streifen im Grünbei D. 8/a. E.

§ 148. Bleisaire.

Chlorblei und Bleioxyd geben schon in der Bunsenflamme eine bläuliche Färbung und zahlreiche Banden von kurzer Dauer von —10 bis 90 (Lecoq), noch besser im Knallgas (Mitscherlich); diese Linien gehören dem Bleioxyd an. Das Spectrum des Chlorbleis selbst erhält man durch Anwendung von Chlorknallgas.

Das Oxydspectrum besteht aus abschattirten Banden, deren hellste Seite nach Blau hin liegt und das nach Mitscherlich sehr au das Baryt-

spectrum ermanert.

Das Bunsenflammenspectrum ist zu flüchtig zur sicheren Beobachtung. Verfasser erkannte darin u. A. die Linie —7 und —18. Sehr beständig und bequem für die Beobachtung erhält Verfasser dagegen das Bleioxydspectrum durch Verflüchtigung in Wasserstoffgas, oder Leucht gas nach § 141 und 142 wenn er Chlorblei im Glase bis zur Rothglutherhitzte. Dann erscheint das Bandenspectrum beständig, bis die letzte Spur verdampft ist indem die Flamme sich dabei oberhalb fahlblau färbt; man richtet das Spectroskop auf den gefärbten Obertheil der Flamme.

Es zeigen sich alsdann zahlreiche Banden von -10 bis +90. Dieselben liegen mit ihrer hellsten stark brechbaren Seite bei -7. -4 bis 1, $+6^{1}/_{9}$. 14. 18. 25, 34, 43. 54. 60. Hauptbanden des PbO· α +18, β +14, +6,5. -7.

Nach Lecoq liegen die hellsten Stellen der wichtigsten Banden der Reihenfolge der Intensität nach bei 6,67, 14,1, 9,0, — 1,

Ashnlich wie das Chlorkupferflammenspectrum

The state of the s

(s. p. 233) ist auch das Bleiflammenspectrum wandelbar, so dass die gezeichneten Linien nicht immer mit demselben Ansehen und derselben Intensität hervortreten. Zuweilen zeigen sich noch einzeln in der Figur nicht verzeichnete Streifen

Der Inductionsfunken hefert die Metalllinien nach Lecoq's Methode. In einer Lösung von Chlorblei erhält man nur die Linie 105,9, sehr blass (s. Taf. II No. 17). Mit einer mässig concentrirten Bleinitratlösung erhalt man 105,9, 34, 24,7.—3,15.

Beim Ueberspringen des Funkens zwischen Bleidrähten erscheint das Metallspectrum Es erleidet aber dann durch Oxydation der Elektroden eine auffallende Veränderung, so dass die oben erwähnten Oxydbanden sich dazu mischen.

Das Metallspectrum ist ziemlich einfach, es zeigt die Hauptlime a 105,95, die unter allen Umständen, selbst bei Veränderung der Punkenintensitat und bei der Oxydation des Bleis, sichtbar bleibt, und zwei andere weniger wichtige Linien & 34,02, y 9 (siehe Taf. III No. 17).

Die Elektroden bedecken sich aber rasch mit Oxyd und liefern dann das Bandenspectrum: zugleich verschwinden die meisten hellen Linien.

§ 149. Wismuthverbindungen.

Wismuthchlorid oder Nitrat mit HCl befeuchtet geben ein von 15 bis +90 gehendes Spectrum mit zahlreichen nach roth hin abschattirten Linien unter bläulicher Färbung der Flamme, die sehr

unter bläulicher Färbung der Flamme, die sehr ähnlich der Bleifärbung ist. Das Spectrum verschwindet sehr rasch (noch viel rascher als das Bleispectrum) unter Zerstörung des Platindrahts durch Bildung einer Wismuthlegirung. Man muss grosse Mengen BiCl₈ an den Draht nehmen, um das Spectrum leidlich gut zu sehen. Mitscherlich giebt folgende Banden mit ihrer schärfsten Seite: $-5\frac{1}{2}$, $-3\frac{1}{4}$, $+\frac{1}{4}$, $8\frac{1}{4}$, +13.

+17*). Die zu grosse Flüchtigkeit macht das Flammes spectrum zur Erkennung des Bi wenig geeignet.

Nach der Zersetzung des BiCls tritt dann eine schwach

Oxydlinie 49,9 auf (Lecoq, siehe Tafel III Nr. 20).

Ganz vortrefflich erhält man dagegen das Wismuthspectrum (vermuthlich das des Oxyds, weatman BiCl3 im Wasserstoff verflüchtigt. Der ausser Saum der Flamme färbt sich dadurch fahlblau (ähnlich wiedurch Blei) und giebt den Obertheil des Bandenspectrums ausdrucksvollsten. Es erstreckt sich von —15 bis +75. Ein continuirliches Spectrum bildet den Untergrund.

Hauptlinien: -8.5, -3.5, +5, +10 (s. Fig. 126).

viel schwerer.)

Das Wismuthspectrum der Fignr stellt nur eine Phase desselben dar. Je nach der Materialmenge und Hitze änder sich dasselbe und es treten dann noch Streisen (unschare Linien) bei —15, —1 und —17 und 19 hinzu. Ferner er scheinen dann die Linien 4 und 10 als rechte Grenzen von Banden. Die Streisen 17 und 19 schwimmen ferner zu einer Bande zusammen, die von 16 bis 21 reicht.

Die Verhältnisse gestalten sich somit in ahnlicher Weise

komplicirt wie beim Kupferchloridspectrum, **)

Das Oxydspectrum erhicit Mitscherlich in der oxydrende

Flamme des Knallgasgeblases

^{*)} Mitscherlich's Apparat zeigt D o, E = 18^{1} g, b = 22^{1} /kg F = 35^{1} g.

^{**)} Im Funken giebt Chlorwismuth ein ziemlich schöue Spectrum mit engen Linien. Die Lösung versprübt ziemlich stark. Hauptlinien sind.

a 49,9 (sehr empfindlich für Wismuth), 3 10.93, 5 24,32, 8 99,0.

Mitscherlich hat die Spectren von BiCla, BiBra und BiJ. durch Verthichtigung im Wasserstoff dargestellt; ist Wasser zugegen so tritt zugleich das Spectrum des Oxyds, erhitzt man zu stark so tritt zugleich das Spectrum des Metails auf.

§ 150. Zinu.

Zinnverbindungen liefern kein Bunsenflammenspectrum.
Auch Knallgas giebt kein reines Spectrum derselben
(Mitscherlich).

Dagegen liefern die zinnhaltigen Wasserstoff-Flammen Spectren Wenn man nach Salet im Wasserstoffstrom eine kleine Menge von Zinnehlorid verflüchtigt, so färbt

sich die Flamme blan und an ihrer Peripherie von Zinnsaure weissgelb. Der Kern ist von einem blauen, dieser von einem röthlich en Cylinder umgeben. Auf den Spalt mittelst Linse projectet giebt der innere Kern ein continutrliches Spectrum, der blaue Mantel ein Linienspectrum mit 20 Streifen, der röthliche Mantel eine einzige Linie, die mit Liß zusammenfallt. Durch Abkühlung der Flamme (siehe Phosphorspectrum) erhält man eine schöne carminrothe Schicht, die die Linie sehr gut zeigt.

Bringt man Brom zu, so wird der ursprünglich blaue Kern hellgrun mit continuir-lichem Spectrum. Bei Zinnjodur ist der Kern gelblich. Bei beiden erscheint daneben eine Schicht, welche die der Liß analoge Linie (2 610) hefert. (Compt. rend. Oct. 2, 1871).

Verfasser, der diese Versuche wiederholte, indem er Wasserstoff in ein Reagensschriek Rig. 119, das einige Tropfen SnCl, enthielt, leitete und bei F anbrannte, fand im Wesentlichen Salet's Angaben bestätigt. Bei Leberschuss von SnCl, bildet sich eine blaue Flamme, deren unterer Theil orange ist. Die Flamme hat einen feinen gelben Saum, Vernogert sich die Menge des SnCl, so verkürzt sich der blaue Theil, der rothgelbe verbreitert sich und es bildet sich ein hellleuchtender kern: später wird der Kern mehr strontiumroth. Der rothgelbe Theil zeigt wesentlich das Spectrum von 90—120 ohne charakteristische Linien.

Sact through the 127

242 Schwermetalle, deren Salze charakt, Flammenspectra liefern.

Um den blauen resp. rothgelben Theil für sich zu sehen braucht man nicht durchaus eine Projectionslinse. Es genügt die Flamme bis auf ca. 3 cm dem Spalt zu nähern und den zu prüfenden Theil derselben der Spaltmitte gegenüber zu bringen. Der Leuchtgasverflüchtiger giebt mit SnCl. dasselbe Spectrum.

Dieses bildet neben einem continuirlichen ein linienreiches Baudenspectrum von —16 bis +87 Die
hellsten Banden liegen im Grün und zeigen eich nach Roth
bin abschattirt, nach Blau hin scharf und durch Linien begrenzt. Hellste Linie 20. Daran schliessen sich die Bauden

14-17, 5-10, s. Fig. 127.

Bläst man nach E. Vogel Luft durch Zinntetrachlorid in eine Bunsenflamme, so brenut das mitgerissene ZnCl, mit bläulicher Flamme und

giebt dasselbe Spectrum.

Wenn der Flammenkern der Wasserstoffzinnstamme strottiumroth geworden ist, so verschwindet das Spectrum und stamment dann die mit Liß zusammenfallende Linie —5¹/2, ausserdem zuweilen auch eine schwache Linie —8 zum Vorschen. Die Linie —5¹/2 stellt sich bei minimaler Zinnmenge en und bildet eine sehr empfludliche Reaction auf Zinn. Die Linien —5¹/2 und —8 finden sich auch im Spectrum der blauen Theils der Flamme.

Zinnchlorür mit Leuchtgas oder Wasserstoff verflüchtigt verhält sich beim Erhitzen ganz ähnlich wie Zinnchlorid. Die charakteristische rothe Linie —51, sieht man aber nur im Wasserstoffverflüchtiger.

Im Inductionsfunken geben SnCl₂ und SnCl₃ Reactionen, die jedoch nicht sehr empfindlich sind und concentrirte Lösung verlaugen. Die Lösungen sprühen stad im Funken. Hauptlinien sind α 63,45 und β 8,2 (sieht Tafel II No. 21); ausserdem sind noch schwache Linien 9,6 und 10,58 sichtbar, die jedoch bei eingeschalteter Leidner Flasche viel stärker werden als α und β. Auch mit kleiner Funkeninductoren treten zuweilen ähnliche Erscheinunger hervor. Ausserdem werden bei starken Funken noch ets

^{*)} Mit Ptt'leKCl erhielt Verfasser im Wasserstoffverflüchtigenichts als einen grünen Schein.

schwaches continuirliches Spectrum und schwache Banden sichtbar.

§ 161. Antimon. In der Flamme giebt Antimonchlorid unter fahlblauer Farbe ein continuirliches Spectrum von Roth durch Gelb, Grün bis Rlau, welches sehr rasch verschwindet und im Grün Andeutungen von Linien zeigt.

Es ist zur Analyse nicht geeignet.

Verfasser erhielt bei mit Wasserstoff verflüchtigten SbCl_s eine Flamme, deren oberer Theil blos blau brannte und ein continuirliches Spectrum gab, das mit dem p. 236 erwähnten Apparat beobachtet, einzelne belle unscharfe Banden bei —7 bis —3; ferner 2—4 und 10—12 erkennen liess, falls man das SbCl_s erhitzte.

Beim Nachlassen des Erhitzens verschwand das Spectrum. Zur Erkennung kleiner Mengen Antimon ist dasselbe nicht

geeignet

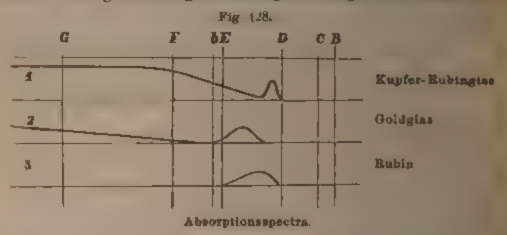
Mit Funken liefert Chlor-Antimon nur in concentrirter Lösung ein Spectrum Tafel III No. 23 mit kurzen Funken. Hauptlimen $\alpha=3.17$, $\beta=10.33$.

- § 152. Platina giebt als PlCl₄ ein ziemlich lebhaftes Flammenspectrum von kurzer Dauer. Dasselbe steht dem Funkenspectrum an Empfindlichkeit nach. Wir besprechen desshalb Platin weiter unten.
- § 158. Gold. Au Cl_8 giebt in der Bunsenflamme nach Lecoq eine prächtige grüne Farbe und schöne Banden, durchzogen von nebligen Linien von Gelb bis Blaugrün. Ausserdem zeigt sich ein continuirliches Spectrum (s. Tafel III No. 23). Ein Theil des Au Cl_8 wird dabei reducirt. Um dieses möglichst zu vermeiden, thut man gut, das Salz getrocknet in die Flamme zu bringen. Die Hauptlinien sind α' 18,75, α'' 22,35, ferner in zweiter Linie β' 14,25, β'' 26,85, ferner γ δ ϵ (s. Tafel III). Im Wasserstoff verflüchtigt giebt Chlorgold Au Cl_8 unter Grünfärbung der Flamme dasselbe Spectrum, Jedoch viel schöner und andauernder.

Der Funke giebt in einer AuCl_s-Lösung ein schönes Spectrum mit Banden und gewissen engen Linien zwischen Grün und Violett. Mit kurzen Funken sind dieselben wenig entwickelt, erst bei Verlängerung desselben treten sie auffallend hervor (s. Tafel III No. 24). Hauptlimen sind α 1,64, β 10,05, γ 45.7 (mit kräftigen Funken erscheint γ stärker als α un 1 β).

Mit der Verdünnung der Lösung gehen Veränderungen im Spectrum vor (Compt. rend. 77. 1152). Im Wasserstoff verflüchtigt erhält man das Spectrum des Chlorgolds (Mitscherlich).

Von Absorptionen der Goldverbindungen ist Folgender bekannt. Das goldhaltige Rubinglas zeigt einen bestimmter



Absorptionsstreisen bei E (Fig 128 Curve 2), der auch in der falschen Rubinen sich wiedersindet. Ganz anders absorbirk Kupfer-Rubinglas (Curve 1). Echte Rubine zeigen dageget einen mehr nach D hin gelegenen und das ganze Gelbgrütbeschattenden Streisen (Curve 4). Das braunblau durchsichtige mit Fe SO₄ gefällte Gold zeigt keine bestimmter Streisen. (Mitscherlich.)

Zweifellos wird die Untersuchung falscher Edelsteint noch manche interessante Resultate ergeben Z. B. der mi Co() gefärbte falsche Saphyr ergiebt das Spectrum Fig. 18; No. 12, dagegen absorbirt der echte Smaragd nur einsettig bis D und lässt die blatte Seite des Spectrums hindurch

Capitel II

Metalle, deren Verbindungen hauptsächlich im einfachet Inductionsfunken charakteristische Spectra liefern.

5 154. Allgemeines. Zu der vorliegenden Gruppe sin diejenigen Metalle zu stellen, deren Verbindungen vorzugweise farblos sind (Quecksilber, Silber, Zink, Cadmium) ode aber keine charakteristische Absorption zeigen (Nickel, Platin) und deren Dampf einer höheren Temperatur, als die Bunsenflamme giebt, zum Leuchten bedarf.

Nicht selten bemerkt man hier, dass Verbindungen, die sich bei mederer Temperatur verflüchtigen (Quecksilber), einer hohen Temperatur (Funke) zum Leuchten bedürfen, während schwere flüchtige Verbindungen (Gold) schon bei niedrigerer Temperatur (Bunsenflamme) leuchten.

§ 155. Zink und Cadmium.

Dus Verhalten dieser beiden Metalle ist in spectralanalytischer Hinsicht so ähnlich, dass sie zusammengestellt werden müssen.

In der Bunsenflamme giebt Zink als ZnCl₂ nur schwer ein blasses unbrauchbares Spectrum, bestehend aus drei blauen Limen, dagegen als Losung in dem Funken drei glänzende blaue, eine rothe (—12) und zwei schwache bei — 25,5 und 56 (siehe Tafel II No. 6).

In enser Lösung, die $^{1/}_{500}$ ZnSO₄ oder ZnCl₂ + NH₄Cl enthält, blitzten die drei blauen Haupt-Linien α , β , γ bei 44.6, 50 und 52,58 noch deutlich zeitweise auf, namentlich wenn die Lösung HC1 enthiett.

Cadminm giebt in der Flamme als CdBr₂ und CdCl₃ eher ein Spectrum als Zink, indem man die Linien α, β und δ (siehe Taf. II No 7) leichter bemerkt, schwerer γ. Im Funken hefert aber die Losung von CdCi₂ ein brillantes Spectrum, das die kleinsten Spuren Cadmium verrath. Bei Anwendung der Leidner-Flasche erscheint Cdα schwächer, die Linien +17,2 und +18,3 dagegen stärker

Hauptlinien α 30,03, in zweiter Linie β 45,38, γ 13,75, 52,85. *)

Auffallend ist die Aehnlichkeit zwischen der Gruppirung der Ud und Zu Linien. Der rothen hier entspricht eine ana-

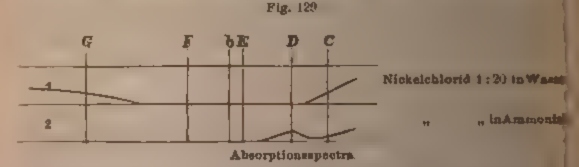
^{*)} Ueber die ultravioletten Linien des Cadmiums und ihrer Anwendung als feste Marken im Ultraviolett ist bereits § 85 p 128 die Rede gewesen. Neuerdings hat Bell eine sehr genaue Wellenlängenbestimmung derselhen gemacht. (Americ. Journ. Sc. 31, 426 und Chemical News.)

loge dort, den drei blauen Zn-Linien 3 ähnliche Cd - Linien Charakteristisch ist, dass diese weiter nach Roth hin liegen. Solche "Portraitähnlichkeiten", wie sie Kirchhoff gesprächsweise nannte, findet man bei den Spectren ähnlicher Körper öfter soz. B. bei Kalium und Rubidium resp. auch Caesium (vergl. Fig. 94, 99, 100). Die Linien der analogen Liniengruppen rücken um so weiter auseinander, und die Gruppe verschiebt eich um so weiter nach der rothen Seite hin, je höher das Atomgewicht des betreffenden Stoffes ist.

§ 156. Nickel.

Die Nickelverbindungen geben keine brauchbaren Flammenreactionen. Dagegen giebt Nickelchlorid ein wohl charakterisurtes schones Funkenspectrum, das fast immer einige Cobaltlinien zeigt, namentlich Co α und Co β Die wichtigsten dez zahlreichen Linien sind: α 13.55, β 30,20, λ 50,41; in zweiter Linie: δ ϵ ζ (siehe Tafel II No. 10).

Die Absorptionsspectren der Nickelsalze sind trotz der ausgesprochenen Farbe wenig zur Erkennung des



Nickels geeignet, weil sie charakteristische Absorptionsstreifen nicht zeigen, sondern nur einseitig resp. zweiseitig absorbiren und zwar das rothe Ende stärker als das violette. (Siehe Fig. 129 No. 1.) Auch Nickelrhodanid giebt keine Streifen, so dass die Gegenwart von Nickel die Cobaltreaction (s. u.) nicht stört.

Die blaue Lösung der Nickelsalze im Ammoniak giebt einen Streif auf D Fig. 129 No. 2, ähnlich Chromalaun, doch ist derselbe nicht sehr intensiv, so dass die Reaktion wenig empfindlich ist.

Nickel neben Kupfer wird durch den Funken schwer erkannt. So gab eine Nickelmünze mit NO₃H und HCl gelöst eine grüne Ni- und Cu-haltige Lösung, die im Funken ein ausgezeichnetes CuCl₂ Spectrum gab. aber die Nickellinie +14 nur schwer erkennen liess. Es scheint, als wenn der Funken seinen Weg ausschliesslich durch Verdöchtigung der leichtslüchtigen CuCl₂ macht und dabei der schwerstüchtige Bestandtheil gar nicht zur Verdampfung gelangt.

Kupfer neben Zink gab dagegen die Kupfer- und Zinklinien gleichzeitig sehr gut. Die Zinklinien erschienen

sämmtlich wie in Taf. II No. 5.

Um Nickel sicher neben Kupfer zu erkennen, schlug Verfasser das Kupfer aus der Nickelmünzlösung mit Zink nieder. — In einer Stunde war dies geschehen. Die abfiltrirte Lösung gab dann im Spectroskop sämmtliche Zinklinien ausgezeichnet. Die drei Cuα-Linien schwach, aber deutlich die Nickellinie α 13,5. Es ist selbstverständlich, dass man in dieser Weise sämmtliche sogenannten elektronegativen Metalle wie Pb, Cu, Ag, Hg, Bi, Sn, Sb mit Zink niederschlagen und dann das Filtrat auf die elektropositiven Metalle Fe, Mn, Cr₂O₃, Co, Ni, Cr prüfen kann. Uran wird durch die Reduction mit Zink sofort in die Form übergeführt, die zur Beobachtung durch Absorption geeignet ist (s. u.).

Zink erkennt man schon vorher durch Funkenreaction

🗪 dem gemischten Material,

Auch durch Niederschlagen mit Rhodanammen kann man das Cu entfernen, dann mit dem Filtrat die Probe auf Kobalt und Nickel machen (s. u.).

§ 157. Silber und Quecksilber.

In der Bunsenflamme werden Silbersalze zwar reducirt, geben aber keine Linien, auch im Wasserstoffverflüchtiger und Knallgas nicht; dagegen liefert Cyansilber auch im Knallgas ein Spectrum. Mitscherlich giebt davon die beiden Hauptsilberlinien α und β im Grün an (Lecoq. Taf. III No. 15). Desto besser reagirt feuchtes Chlorailber mit dem Funken. Ausser den beiden grünen Silberlinien sicht man dann noch mehrere in dem schwächer brechbaren Theil des Spectrums; einige im äussersten Violett werden erst im starken Funkenspectrum sichtbar.

Metallisches Silber giebt nur in feiner Vertheilung mit Blei, durch Zink reducirt, ein Inductionsfunkenspectrum mit den Linien α 14, β 24,4. Sehr schön erscheint aber du Silberspectrum mit Inductionsfunken in salpetersaurer Silber lösung, die dabei aber stark umhergespritzt wird. Zuweile geben selbst silberreiche Lösungen nur das Luftspectrum weil zu wenig Fluidum von Funken mitgeführt wird. Mutvermeidet solches, indem man den positiven Draht ebenfalk mit der Ag Lösung befeuchtet. Die Silberlinien sind sehr leicht mit Cu α und Hg α zu verwechseln. Es empfehler

sich Apparate mit stärkerer Dispersion.

Quecksilber giebt trotz der Flüchtigkeit seiner Verbindungen kein Flammenspectrum. In der Knallgasslamme giebt nur das Cyanquecksilber ein Linienspectrum. Im Gasoder Wasserstoff-Verflüchtiger giebt HgCl₂ obenfalls keine Linien. Dagegen erhält man mit HgCl₂ im Funken das Metallspectrum des Quecksilbers in ausgezeichneter Weiss Es ist aber, wie beim Silber (s. o.) Anfenchten des positiven Pols geboten. Eine Losung des HgCl₂ 1: 1000 giebt Hg anoch sehr deutlich. Das Spectrum hat unverkennbare Aebolichkeit mit dem Ag Spectrum. Hg a und Ag a stehen sich zum Verwechseln nahe (s. Tafel III No. 16 und 17). Die wichtigsten Linien sind nach Lecoq: a 14,13, b 76,41, b 3,0, 3 68.

Metallisches Hg und HgN₂O₆ geben dasselbe Spectrumaber weniger glänzend,

§ 158. Platin und Palladium.

In der Bunsenflamme hefert PtCl₄ ein ziemlich lebt baftes Bandenspectrum von kurzer Dauer. Das Metali giebt nur mittelst sehr kräftiger Funken Metallhnien, sehr leich aber die PtCl₄-Losung selbst mit mässigen Funken. Die Lösung wird rasch zersetzt und färbt sich schwarz, hefert aber dennoch das Spectrum (Taf. III No. 25). Kurzer Funke und mässig concentrirte Lösung ist vortheilhafter. Die Hauptlinien sind: α 13,55, β 20,3, ferner in zweiter Linie: γ 31,25 δ 23,5, ε 16,8

Platinchloridlösung PiCl, absorbirt einseitig blan, das helle und mehr röthlich erscheinende K2PiCl, giebt in

der Linie F neben einer einseitigen Absorption der Seite.

Palladium verhält sich dem Platin ähnlich. Pd Cl₂ t ein lebhafteres Linienspectrum im Funken als PtCl₄. h hier ist kurzer Funke gerathen (siehe Taf. II. No. 26). apthmen sind: a 20,67, \$\beta\$ 26,33, \$\beta\$ 11.08, \$\delta\$ 6,03, 6,97.

* 159. Germanium, entdeckt von Winkler, giebt im Inmonsfunken nach Lecoq (Comptes. rend. 1886 p. 1292) ein
ines Spectrum, in welchem vorzugsweise eine blane und
violette Lanie hervortreten, die Lecoq zu \(\lambda\) 468,0 und
25 (52.5 und 88,3 seiner Scala) bestimmte, Welche Salze
inwandte erwähnt er nicht.*)

160. Metalle, die nur auf Flaschenfunken reagiren.

Von Titan, Tantal, Wolfram, Vanadin, Molybdän, an, Niob den Platinoiden sind mit einfachen Inductionszen keine Spectren hervorgerufen worden, auch nicht mit werstoff oder Knallgas.

Mit starken Flaschenfunken liefern sämmtliche Metalle etren. Eine Wichtigkeit für den analysirenden Chemiker et dieselben vorlaufig noch nicht, es sei denn zur Benung von Atomgewichten.

Austührliche Listen der bis jetzt bestimmten Metalllinien bren Wellenlangen findet man in Kayser, Spectralanalyse, die bei Springer.

Mit atarken Funken giebt Germanium nach Kohb folgende in in Weilenlangen. Wir setzen dieselben hierher, weil in ru Werken die Angaben über dieses Metall noch fehlen, nicht die Linien eine grossere analysische Wichtigkeit besassen.

ji ji	Bemerkungen.	h	Bemerkungen.
0336		5131	breit diffus.
6020	sehr stark.	4813	breit diffus.
19492	sehr stark.	4742	breit diffus.
1201.5	-	4681.5	schart schwach.
522A,5		4291	diffus schwach.
500	_	\$260,5	diffus schwach.
5177,5	breit diffas,	1225,)	
1-1-54		4178	diffus schwach.
Wiedem	Ann Phys. Chem.	, 1886, 19, 67	0, j

Die einfachen Funkenspectra der übrigen in diesem Capitel nicht erwähnten Metalle, welche sich durch charakteristische Flammen - oder Absorptionsspectra auszeichnen, sind in Capitel I und III besprochen (s. p. 222 Absatz 1).

§ 161. Untersuchung von Gemengen.

Gemenge von CuCl₂, BiCl₂ and PbCl₂, MuCl₂ geben in der Bunsenflamme nur das CuCl₂-Spectrum gann deutlich und so lange dauernd, als noch Cl in der Flamme ist. Nachher verschwindet es plötzlich und es bleibt in der Flamme nur eine sehr lange dauernde grüne CuO-Farbe, deren Spectrum sich durch drei breite Banden, eine matte rothe —10 bis —5, —9 bis 20 und —25 bis 30 auszeichnet. Anfeuchten mit HCl bringt das CuCl₂-Spectrum nur schwierig wieder zum Vorschein, wohl aber Mangan.

Im Funken zeigt sich bei dem Gemenge CuCl₃, BiCl₃. PbCl in heisse Salzsäure gelöst zuerst das Cu Spectrum und zwar erscheinen die Linien von α—η Lecoq genau in der alphabetischen Ordnung von verschiedener Länge. Wismuthmacht sich sehr gut kenntlich durch Bia (+50) und Pbisehr gut durch +105 Man ruft Bia und Pba besser hervor.

wenn man den Pol zuweilen wechselt.

Ist noch Mangan zugegen, so verräth sich dieses durch die Banden —7 +10 +18 sofort, dann durch die Linien 40-50 und bei —3. (Siehe Tafel I No. 13)

Bei Anwesenheit von Quecksilber erscheint sogleich

Hgα (+14) sehr deutlich, namentlich bei Polwechsel.

Die Erkennung des Silbers in Gemengen te leicht, falls nicht Hg und Cu gegenwärtig sind. Man sieht dann die beiden grünen Silberlinien. Dieselben fallen mit Cua und Hga fast zusammen. Nur in Apparaten starke Dispersion erscheinen sie getrennt.

Für Silber hat man jedoch andere sehr empfindlich Reactionen; so dass der Mangel einer charakteristische

Spectralreaction kaum auffällt.

Kupfer neben Mangan mit Cl verbunden geben zunächt so lange das CuCl₂-Spectrum, als Chlor verhanden ist Sobald aber das CuCl₂-Spectrum verschwunden ist, komm beim Befeuchten mit HCl das Mu Spectrum auf Moment ehr schön zum Vorschein und blitzt beim Wiederbefeuchten mit HCl immer wieder auf, so dass es dann ganz sicher seben Cu erkannt werden kann

Kupferchlorid und Borsäure geben ebenfalls zunächst o lange Chlorkupfer vorhanden ist, das CuCl_g-Spectrum. Nach Verschwinden des Cl blitzen dann die Borsäurebanden ganz deutlich auf; nachher bemerkt man das lichtschwache OuO-Spectrum.

Capitel III.

Metalie, deren Verbindungen ein charakteristisches Absorptionsspectrum liefern.

§ 162. Elsensalze.

1. Flammenspectra. Eisenchlorid liefert in der Bunsenflamme ein undeutliches Spectrum. Verfasser erhielt



bei Eisenchlordt anfangs ein continuirliches Spectrum, später inscharfe Linien bei 6 -3 -1 +5 +9, die bald verchwanden. Diese gehören wahrscheinlich dem Oxyd an.

Im Wasserstoffverflüchtiger giebt Eisenchlorid bei Roth giuth neben continuirlichem Spectrum von 10-30 mehrere sehr enge Linien, die noch nicht genau gemessen sind, unter lenen man aber die oben genannten bemerkt.

Im Knallgas liefern Ersensalze neben den Oxydbanden auch noch die des Metalls. Diese Methoden eignen sich edoch nicht zu Analysen.

2. Funkenspectra. Ganz vortrefflich ist das Funkenpectrum der Lösung von FeCi, und Fe₂Ci, zur Erkennung les Fe geeignet. Dasselbe ist Tafel II No. 8 dargestellt.

252 Metallverbindungen mit charakterist. Absorptionsspectrum

Hauptlinien: $\alpha + 21.8 + 19.33 + 23.38$; #36.3:38, \$5 74, 28, ferner die in der Figur mit $\delta \in \mathbb{R}_{p}$ bezeichneten:

Das Funkenspectrum, welches man mittelst Metallelektroden und kräftigem Inductor und Leidner-Flasche erhält, ist sehr complicirt. Die Zahl der Eisenlinien ist dank
enorm. Angström hat 450 im sichtbaren Theil des Spectrums,
Cornu an 280 im unsichtbaren ultravioletten Theil des Spectrums gemessen, die mit dunklen Sonnenlinien überemstimmmen.

3. Absorptionsspectra. Eisenoxydulsalzehaben meist eine grünliche Farbe und zeigen nur eine Schwächung des Roth in concentrirterer Lösung, die aber alkeinem Falle charakteristisch ist.

Analog den Eisenoxydulsalzen verhält sich das gebe-Blutlaugensalz (Ferrocyankalium). Es absorbirt 1¹, cm dick

in Lösung 1:10 nur etwas Blau.

Eisenoxydsalze, wie auch Eisenchlorid sind im neutralen Zustande oft weiss, bei geringem Ueberfluss an Saure aber stets gelb bis rothgelb gefärbt. Dementsprechend absorbien sie, jedoch nur in sehr concentrirter Lösung, den blauen Theil des Spectrums und diese Absorption erstreckt sieh je nach der Concentration mehr oder weniger weit nach Gelb (s. Fig. 130 p. 252 Curve 1).

Den Ferridsalzen analog verhält sich Ferrideyankahum, es absorbirt aber viel kraftiger als jene. Eine I', en starke Lösung 1: 100 absorbirt bis nahe F; bei 5 cm fückt die Absorption nur etwas weiter über F hinaus.

Abweichend von diesem Verhalten zeigt sich Berlinet. Blau in Oxalsäure gelöst, das deutlich das rothe Ende der

Spectrums absorbirt.

Sehr empfindlich ist die Reaction des Rhodaneisend Dieser intensivroth (im verdünnten Zustande rothgelb) gefärbte Körper absorbirt, ähnlich wie Fe₂Cl₆, nur viel intensiver. Schüttelt man die Lösung mit Aether oder Amylalkohol, so lost sich das Salz darin mit violetter Farbund zeigt dann stark verdünnt eine erhebliche Aenderung det Absorption, es erscheint durchsichtig für Blau und zeigt eines Schätten im Blau-Grün (siehe Müller's Spectren Fig. 59 No. 2 nud Fig. 130 No. 2).

Das Spectrum der Eisenoxydsalze verschwindet natürben, wenn man die Lösungen derselben mit Zink reducirt. Mitunter stört das Absorptionsspectrum des Eisens bei Unterauchung anderer Metallsalze, dann ist Wegschaffung desselben mittelst Zink gerathen.

§ 163. Chromverbindungen.

- 1) Flammenspectra liefern die Verbindungen des Chroms nicht.
- 2) Funkenspectra $Cr_{0}Cl_{0}$ in Lösung giebt ein wohl ausgeprägtes Funkenspectrum, bestehend aus Linien und Banden Letztere erscheinen bei kurzen Funken nicht, wohl aber bei langen, alsdann nehmen aber die engen Linien au Intensität ab und ein continuirliches Spectrum tritt hinzu. (Aehnliches geschieht auch unter gleichen Umständen bei Fe, Co, Ni.) Unter den zahlreichen Linien sind charakteristisch in erster Linie a 24,50, in zweiter Linie 85,58, 83,7, 82,3 (siehe Tafel II No. 11).
- 3) Absorptionsspectra. Die Chromverbindungen sind hochst charakteristisch gefarbt. Die Farben der Chromoxydulsalze sind noch wenig bekannt. Die Chromoxydsalze zeichnen sich dadurch aus, dass sie in Wasser gefost, ohne Zusatz weiterer Reagentien eine verwaschene Bande auf D (Sonne) hefern (siehe Fig. 132 No. 8).

Chromoxyd existert in zwei Modificationen, als violettes and grünes. Durch Kochen verwandeln sich die Lösungen der violetten Salze, z. B. Chromalann, in grüne. Die Absorption ändert sich dadurch erheblich. Die Absorptionsbande auf II erweitert sich nach Roth hin bis Wellenlange 550 (s. Fig. 132 No. 9) und zeigt sich erheblich intensiver. Eine Lösung des violetten Chromalauns von 2.5 cm Dicke liefert keinen intensiveren Streif, als eine gleich starke Lösung des grünen Chromalauns von 1,5 cm Dicke. Das Roth wird, der Farbe der Lösung entsprechend, vom grunen Salze stärker, das Grün aber zwischen E und F schwächer absorbirt, als von dem violetten Salze.

Das ausserste Roth von a ab. welches die violette Losung durchlässt, wird von der grünen absorbirt (vergl. No. 8, 9). Eine grüne wassrige Lösung des Chromchlorids

254 Metallverbindungen mit charakterist. Absorptionsspectrum.

verhält sich ganz analog. Dagegen zeigte die Lösung des selben Salzes in Alkohol ein von dem der wässigen Lösung verschiedenes Spectrum, das durch Fig. 132 No. 11 charakterisirt 1st

Das Spectrum der festen Chromidverbindungen weicht abesehr bestimmt von dem ihrer Lösungen ab.

Der feine Streif im Roth zeigt sich noch unbestimmt im sette violetten Chromalaun, er ist jedoch etwas nach Gelb hin verschoben (siehe Fig. 132 No. 10), seine Wellenlänge beträgt ich. Statt der nach beiden Seiten verwaschenen Bande zwischen Cund E, die die Losung des violetten Salzes zeigt (siehe No. 8), erblickt man in dem fest en Salze einen kräftig mit Wellenlange 640 einsetzenden Absorptionsstreif, der nach D hin abnimmt. Dam tritt eine Absorption des Raumes zwischen F und II ein Dag Blau wird zwischen F und G besser durchgelassen, als von der Lösung Total verschieden davon ist das Spectrum des festen violett en Chromobilorids, welches gerade den Theil der Roths bis Wellenlänge 640 kraftig absorbirt, den der violette Chromalaun hindurchlässt, dagegen das von diesen kriftig absorbirte Orange und Dunkelblau leicht hindurchgehen lasst; ausserdem zeigt sich eine mässige Absorption des Raumet zwischen F und D. Das Spectrum des fest en grünen Chromalauns weicht selbstverstandlich sehr erheblich von dem Spectrum des fest en violetten ab.*)

Wässriges Chromohlorid und schwefelsaures Chromotydverhalten sich ganz analog. Bei grünem Chromoxydglasist die Absorption so weit nach B hingerückt, dass dieselbenicht mehr als Streif sondern einseitig erscheint. Achnlich verhalten sich Chromoxydsalze in concentrirter Salzsaure gelöst-

Im Lampenlicht, dass im Spectroskop eine weitere Ausdehnung nach Roth zeigt als Himmelslicht, bemerkte Verfasser ausser dem breiten verwaschenen Streif auf D noch eines schmalen, scharfen Asorptionsstreif jenseits C sowohl bei der grünen als bei der violetten Modifikation des Chromoxyde (s. Curve 8 u. 9).

Er hat die 1665, liegt fast genau in der Mitte zwisches C und B. auf Theilstrich 50 eines Apparats, welcher B au —235, C auf —17 und D auf O zeigt. Ein von Brewster in concentrirten Lösungen von oxalsaurem Chromoxy.

^{*)} S. H. W. Vogel, Untersuchungen über Absorptionsspectra (Berichte der Berl. Akademie d. W. 1878 S. 409).

kalı, zwischen B und a beobachteter Streifen, stimmt damit

Die Linie A 665 zeigt sich in der Lösung des grünen Salzes merklich nach links verschoben und fällt mit B Fraun-hofer zusammen.

Fallt man Chromoxyd mit Ammoniak, so erkennt man bet sehr hellem Licht in dem Niederschlag ebenfalls einen Absorptionsstreif auf D.

Eine Lösung von Chromalaun 1.100 verlangt zur deutlichen Sichtbarkeit des Absorptionsstreifens eine Schicht von 21. Cubem. Dicke.**)

Verdünnte Lösungen beobachtet man desshalb am besten in der Richtung der Axe (s. p. 56) des gefüllten Reagenstohres. Enthält dasselbe eine Flüssigkeitsschicht von nur 10 cm hoch, so kann man damit bequem Chromalaun in Lösungen 1 · 400 noch spectroskopisch entdecken, bei noch grosseren Verdünnungen braucht man nur die Schicht der Losung entsprechend zu verstärken.

Gegenwart von Eisenchlorid hindert die Reaction nicht, ist jedoch der Eisengehalt sehr stark, so dass die Reaction des Oxyds bis nach E 1 D reicht, so wird der Absorptionsstreif gleichsam in den Eisenschatten hinübergezogen.

Man kann aber die Chromreaction sofort rein erhalten, wenn man die Mischung mit Zink and Salzsäure reducirt. Diese Chromreaction ist daher für die qualitative Analyse von Werth.

Chromoxydhydrat in Ammoniak gelöst erscheint pfirsichblüthroth und absorbirt Grün und Gelb, indem ein Schatten zwischen E und D entsteht, der allmählich nach F hin bhnimmt.

Saure chromeaure Salze, sowie freie Chromsaure absorbiren sehr kräftig die ganze blaue Seite des

^{*)} Verfasser beobachtet noch bei Chromalaun einen zweiten feinen Streif zwischen C und D, dessen Lage noch nicht genau bestimmt ist 3. No. 5)

Chromhydrat giebt mit organischen Farbatoffen Lacke.

Bei unherer Untersuchung derselben wird man sicher einen finden,
der auf Chrom eine ebenso empfindliche Spectralreaction gewahrt,
als wie z. B. Purpurin auf Al₂U₆H₆.

256 Metallverbindungen mit charakterist. Absorptionsspectrum.

Spectrums, je nach der Concentration weicht die Absorption mehr oder weniger weit nach Grün zurück (siehe Müller's Spectra p. 64 No. 4). Das neutrale gelbe chromsaure Kali absorbirt viel schwächer als das rothe.

Eine Lösung von K₂Cr₂O₇ 1 · 100 löscht bei 1.7 · Dicke b noch aus und lässt E eben durch Eine Lösung 1 · 1000 ist blassgelb und lässt F bei 4.7 cm Dicke noch schwach erkennen Alle übrigen nach Blau gelegenen Strahlebwerden absorbirt.

Nach Sabatier (Compt. rend. 103, 49) ergeben Chromesäure und Chromate fast dieselben Werthe der Absorption, sodass die Absorption durch ein Alkali-Bichromat, geset oder nicht, derjenigen der Chromsäure identisch ist, die es enthält. Bet Chromsäure geht das Roth ohne Veränderung durch.

Die ausserst kräftige Absorption chromsaurer Salze für das blaue Licht empfiehlt sich in solchen Fallen wo man letzteres ganz ausschließen will. Charakteristisch ist diese Reaction nicht,

Chlorchromsaure (CrO_2Cl_2) giebt als rothbrauser Dampf eine einseitige Absorption, bestehend in Auslöschung der blauen Spectrumseite.

Linten sind nacht kennbar (Unterschied von dem sehr

annlichen Untersalpetersauredampf und Bromdampf).

Mit Wasserstoff verflüchtigt und verbrannt giebt CrO, Cleene hellleuchtende Flamme, die grünen Chromoxydrauch so setzt und am untern Ende beim Brenner eine schotes Emissionsspectrum zeigt, bestehend aus Banden, die ihre hellste Seite nach Violett hin zeigen und nach Roth his sich abschattiren und ahnlich dem Bunsensammenspectrum (s. Fig. 90) in der Abschattirung Linien erkennen lassen

^{*)} Stoney und Reynolds haben das Spectrum eingehend be schrieben. Die Banden liegen nach Beobachtung des Verfassers is einem Apparate, der Kn -23, Ln 18, Tl +18.25, Sr +5, K3 217.3 zeigt) mit ihrer scharfen stärker brechbaren Seite 12.5, 4.5, 4.20, +10, +24. Diese Banden zeigen no sämmtlich rechts durch eine scharfe Linie begrenzt und schatter sich in der Breite von 2 -4 Theilstrichen ab. Ausserdem finde sich noch 2 nach beiden Seiten unscharfe Banden bei 4-13 his kund -20 bis -16.

Die Reaction wird z. Th. gestört durch das durch Glüben des gebildeten Chromoxyds veranlasste continuirliche Spectrum.

Dennoch kann man es, wie Verfasser fand, schr gut zur Erkennung kleiner Mengen Chrom benutzen. Man schmilzt dasselbe in schwer schmelzbarem Reagensglas erst mit Salpeter (um Chromate zu bilden), dann mit ein wenig Kochsalz, lässt erkalten und giesst etwas englische Schwefelsaure auf, spannt das Ganze in den Wasserstoff- oder Leuchtgasverstüchtiger Fig. 119, 120 und erwärmt die Probe. Eine ganz minimale Menge Dampf reicht dann hin, um die Banden —12, —4,5 —2,5 und —10 sichtbar werden zu lassen, namentlich am untern Theil der Flamme.

Die Reaction ist bei Gegenwart andrer farbiger Körper, welche die charakteristische Chromatfarbe verdecken (s. o.), sicher die empfindlichste für Chrom, welche existirt. Chromeaures Kali schmitzt man direct mit einer Prise Kochsalz im Reagensrohr zusammen und trocknet dieses dann vollständig aus, da H₂O das CrO₂Cl₂ zersetzt. 4 Milligramm K₂Cr₂O₇ liessen im Gasverflüchtiger das Spectrum der CrO₂Cl₂ noch sehr schon erkennen. Die Flamme färbt sich dabei violett und der aufsteigende rothe Dampf ist auch bei dieser kleinen Quantität merkbar.

Bei I Milligramm zeigt sich die violette Flammenfarbe nur für wenige Secunden, so dass man aufpassen muss um das Spectrum zu erblicken.

Die Grenze der Empfindlichkeit liegt somit bei 2 Milli-

chromchlorid in Wasserstoff verflüchtigt giebt kein Spectrum.

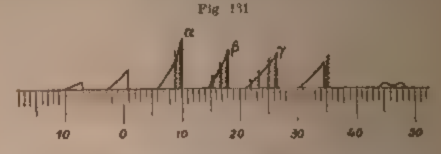
§ 164. Manganverbindungen

geben ganz ausgezeichnete Spectralreactionen sowohl mit Flamme als auch mit Verflüchtiger und Funken und durch Absorption.

1. Flammenspectrum. Bringt man Manganvitriol am Draht in die Flamme, so bemerkt man von einer Färbung nichts. Dieselbe stellt sich aber sofort ein, wenn man die Probe mit HCl befenchtet und dann glüht. Die Flamme

258 Metalle, deren Verbind.ein charakt. Absorptionsspectrum befere.

färbt sich dann unter Sprühen deutlich grün, ähnlich wie Baryt. Das MnCl, dissociirt und dann erscheinen auffällige grüne Banden, die in Charakter und Lage merklich von Baryt- und Borsäure-Banden (s. Abschnitt VIII) abweichen. Die Bunden gehören dem Oxyd an, haben ihre scharfe Seite nach Violett hin und lassen in ihrem Halbschatten helle Linien erkennen, namentlich bei stärkerer Dispersion (Fig. 131). Diesellen stimmen mit gleichliegenden Limen im Funkenspectrum (s. a.) überein. Die hellsten stark brechbaren Seiten der Hauptbanden liegen bei +10 +17 +26. Bei sehr heisser Flamme erkennt man neben gedachtern Banden auch noch eine in Fig 131/ fehiende Linie im Violett dicht neben der Kø Linie (Leog Sc. 108, A 404). Die Reaction gestattet die Erkennung von etwa 11/2 0/0 Mangan neben Eisenoxyd. Die Banden verschwinden wenn die Salzsäure verdampft ist und bleibt dann eine ach warze Perle zurück.*)



Flammenspectrum des Mangans

Chlormangan und Manganoxyd mit Salzsäure liefern auffangs unter Sprühen und Grünfarben der Flamme ein continuirisches Spectrum, das dann rasch schwacher wird und die grünen Banden α und β (Fig. 131) deutlich hervortreten lässt, später erscheinen die Linien γ und δ ; α und β bleiben aufängsten sichtbar. Im Knallgas giebt Manganchlorur ein hochst brillantes Spectrum, das neben den Linien des Oxydenoch einige des Metalls zeigt (Mitscherlich).

2. Im Kugelrohr-Wasserstoffverflüchtiges (s. § 50) giebt MnCl, unter Grünfärbung der Flamme ein

^{*)} Wenn man das Spectroskop mehr auf den Saum als auf das Innere der Flamme richtet, so verstärkt sich der schwacht Streifen bei 45 sehr merklich.

ausgezeichnet schones Spectrum wenn die Probe in der Kugel sum Rothgluben erhitzt ist. Sämmtliche von Lecoq verzeichnete Lamen und Banden sind viel besser sichtbar als in der Bunsentlamme. Was in letzterer als verwaschene Bande erscheint, zerfällt im Wasserstoffverfluchtiger in Lamen. Im Leuchtgasverfluchtiger erscheint das Spectrum ebenfalls, aber weniger schön. Die Probe gestattet Nachweissehr kleiner Mengen Mangan s. p. 232.

3. Funkenspectrum. Sehr brauchbar für die Analyse ist das Funkenspectrum der MnCl₂-Lösung nach

Lecoy s Methode.

Hier zeigen sich verschiedene Spectra je nach der Entfernung der Pole, bestehend aus eigen Linien und schattirten
Banden. Bei Entternung der Pole erleiden die eigen Linien
nur eine Intensitätsveränderung, die beschatteten Banden
modifieren sich aber erheblich, wie die Vergleichung der
Spectren Tafei II Nr. 12 und 13 zeigt. Das Spectrum mit
kurzem Funken beobachtet man auch bei langen Funken dicht
am negativen Pol. in einiger Entfernung davon sieht man
aber nur das zweite Spectrum.

In dem Spectrum mit kurzen Funken treten a 43,85; 46,23, 48, und 3 96,38 als Hauptlinien auf. Diese treten aber in dem Spectrum des langen Funkens zurück, dafür treten hier die schattirten Banden als Hauptsache hervor, die hellste Seite derselben liegt rechts und stimmt in ihrer lange völlig mit der hellsten Seite der schattirten Banden des Flammenspectrums Fig. 131

hberein.

Die wichtigsten Streifen bei Mittelfunken sind Bande α (identisch mit α des Flammenspectrums) 9,67; 8.75.

μ β (identisch mit β des Flammenspectrums) 17.67;
16.47; 15.38.

" γ 43,90 46,23, 480 δ (in der Flamme nur schwach)
1,0 0,15, — 67

ε (identisch mit y des Flammenspectrums) 26,8; 25,25, 23,72, ausserdem ζη, θ (s. Tafel II No. 18).

Die Verschiedenheit der Funkenspectra des Mangans ist darauf zurückzutühren dass bei kurzen Funken mehr das Metall-, bei langen mehr das Oxydspectrum zum Vorschein

260 Metalle, deren Verbind.ein charakt. Absorptionsspectrum hefen

kommt. Das Spectrum des Manganoxyds bildet einen wich tigen Bestandtheil des Bessemerstammespectrums.

4. Absorptionsspectra. Mangansaize zeigen can blasse Rosafärbung, die ein charakteristisches Absorptione spectrum nicht erwarten lässt. Die Salze lassen sich absoleicht in gut absorbirende höhere Manganverbindungen überführen.

Die Mangansäure MnO_s liefert grüne Salze, deren Absorptionsspectrum bei starker Verdünnung dem des Chlor-

nickels ahnelt (s. Fig. 129).

Uebermangansäure giebt ein ausgezeichnet schönes Bandenspectrum, das bei der höchst intensiven Rosa-Färbung des Losung nur in der äussersten Verdünnung merkbar ist. MnO, K-Lösung 1:1000 lässt nur das Spectrum rechts von D und links von F², b durch. Bei einer Losung von 1 4000 zeigen sich die ersten Absorptionsstreifen bei F und D, bei einer Verdünnung 1:10000 erscheinen 5 selbstständige Streifen (s. Fig. 132 Curve 1).

Diese haben schon Brewster und Gladstone beobachtet. Ausser diesen 5 Streisen zeigt MnO, K noch einen schwerer erkennbaren zwischen F und G. Das Spectrum des sesten Salzes erscheint dem ähnlich, die Streisen haben in demselben die gleiche Lage wie im Lösungsspectrum dennoch weicht letzteres im Charakter von ersterem ab (vergl. Fig. 132 No. 2). Es erscheinen zwei neue Streises zwischen G und F. Der Streis rechts von F ist um Spectrum des sesten Salzes kräftiger als im Lösungsspectrum (falls man gleich stark gefärbte Schichten untersucht).

In dem Lösungsspectrum ist ferner der zweite Strek von D ab der intensivste, in dem andern Spectrum der erst neben D gelegene; ihm folgt in Intensitat der vierte Streif dann der funfte. Der zweite Streif, der im Lösungsspectrum der stärkste ist, erscheint in dem Spectrum des festen Stoffe als der schwachste. Der Zwischenraum zwischen den fünt Streifen erscheint in dem Lösungsspectrum klarer als in den Spectrum des festen Stoffs (s. Fig. 132 Curve 1 un 1 2).

Das Absorptionsspectrum der Mn O. H gewahrt eine vorzügliche Reaction auf Mangan. Wenn man einen manganhaltigen Niederschlag oder ein nicht chlorhaltiges Mangansalz mit etwas Salpetersäure kocht und dann ein wenig PbO₂ hinzuschüttet, so bildet sich augenblicklich Uebermangansäure, die sich einerseits schon durch die rothe Farbung, andererseits durch die Absorptionsstreisen sofort verräth. Am deutlichsten ist der Streif a.

Die optische Reaction der MnO₄ H als Probe auf Mn ist viel empfindlicher, als die bekannte Schmelzprobe mit Na₂ CO₈. Ein Tropfen MnSO₄-Lösung 1:100 giebt mit NO₈ H und PbO₂ die Reaction sofort.

Concentriste Mangansalzlösungen geben jedoch diese Reaction nicht direct, weil bei Ueberschuss von Mangan die gebildete MnO4H von dem unverInderten Mangansalz zersetzt wird. Man muss daher einen unbekannten Stoff zunachst in grösserer Menge auf Mangan untersuchen: giebt er damit die Reaction, so enthält er nur kleine Mengen von Mangan; giebt er keine, so wiederholt man die Reaction mit kleinen Mengen, z. B. einem Tropfen einer verdünnteren Lösung. Stellt sich dann die MnO4HReaction ein, so ist Mangan reichlich vorhanden.

Diese Reaction zeigt sich jedoch nur in chlorfreien Lösungen. Salzsame Losungen, die man auf Mangan prüfen will, fallt man mit Na CO3 und wascht etwas aus. Eine Probe des Niederschlags giebt bei Mangangehalt mit NO, H gekocht und dann mit PbO, versetzt sofort die Reaction, resp. beim Verdünnen (s.o.). Bei Salzgemengen, die einen grossen Eisenüberschuss enthalten, 2. B. 400 Fe SO, auf 1 Mn SO, erscheint die Reaction schwieriger. Fällt man jedoch solche Lösung mit NH, oder NH, HS und kocht eine Probe des Niederschlags mit NOgH und schüttet PbOg zu, so erscheint die rothe Farbe sofort. Bei sehr schwachem Mangangehalt oder bei sehr starker Farbung der Flüssigkeit durch andere Metalle etc. geben die Absorptionsstreifen den Mangangehalt ganz sicher an. (Man muss, um die Streifen zu sehen, die Lösung absetzen lassen. Beim Filtriren durch Papier wird sie zersetzt.) Gegenwart von Kupfer stört die Reaction might!

Die Manganstreifen sind noch wahrnehmbar bei einem Gehalt 1 · 125,000 in Schichten von 1¹/₁₂ cm Dicke,

Bei Lösungen 1: 250,000 fangen die Rosenfarbe und

gleichzeitig die Streifen an zu verschwinden.

Morren fand, dass, wenn man K Mn O₄ mit rauchender SO₄H₂ übergiesst und geschmolzenes Kochsalz einwirft, ein bräunlicher Dampf entsteht, der 8 Absorptionslinien zwischen 66-84 zeigt (Na = 50, Sr = 98 s. Zeitschr. f. analyt. Ch. 8, 405). Färbt man eine Löthrohrperle von chlorsauren Kali mit Mn-Salz vorsichtig blassroth, so erkennt man im Mikrospectroskop ebenfalls die Mn O₄ K Linien (Horner)

§ 165. Benutzung des Absorptionsspectrums beim Titriren mit übermangansaurem Kali. Brücke empfiehlt die Beobachtung des Absorptionsspectrums der Mn (). H bei Titrirung von Eisenoxydul neben viel Eisenoxyd. In solchen Fällen ist die Rosenfärbung kein sicheres Kennzeichen des Endpunkts der Reaction, wohl aber das Auftreten der Absorptionsstreifen in dicker Schicht. Aehnliches ist der Fail bei Titrirung von Eisen mittels Mn O4 H in kobalthaltigen, also rosa gefärbten Flüssigkeiten (Zeitschr. f. analyt. Chem. 3, 266).

Behufs Beobachtung von Absorptionsspectren in zu titrirenden Lösungen empfehlen wir folgende Aufstellung Mansetzt in der Nähe des Fensters das Glas mit der zu
prüfenden Flüssigkeit auf einen Spiegel und sieht mit den
in einen Halter gespannten Taschen-Spectroskop durch die
Oberfläche oder Seitenwand in schiefer Richtung von obet
nach unten hinein, während man titrirt, so dass das reflektirte

Himmelslicht ine Spectroskop fällt.

Sehr schätzbar ist die Beobachtung der Absorptions streifen für Rothblinde, welche die Färbung der Mn 0, 1 gar nicht beurtheilen können.

§ 166. Cobaltverbindungen.

1. Flammenspectrum. Dieses ist nicht sehr charakteristisch. Man bemerkt eine Rosenfärbung*) und bei Gegenwart von HCl zwei schwache Banden bei 467 und 6.72

2. Funkenspectrum CoCl, Losung giebt nach Lecoqs Methode im Funken ein vorzügliches Spectrum mit

^{*)} Im Wasserstoffverflüchtiger bemerkte Verfasser kein brauchbare Spectralreaction.

zahlreichen bellen Linten (s. Taf. II No. 9), von welchen besonders charakteristisch die folgenden sind: α 18,25; 18,75; β 21,9; γ 41,33, δ 24,20, in zweiter Linie: β 21,28; ϵ 13,30; 42,95; η 98,95; θ 62,9.

3. Absorptionsspectra. Cobaltorydulsalze sind stets gefärbt und geben sehr charakteristische Absorptionsspectra, z. Th. für sich, z. Th. durch Ueberführung in andere Verbindungen. Die Spectralerscheinungen, welche sie unter verschiedenen Umstanden darbieten sind ziemlich complicirt und hängen z. Th. zusammen mit der Bildung verschiedener Hydrate. Bekannt ist, dass schon Hitze die Farbe des resenrothen CoCi, in Biau verwandelt (unter Wasserverlust). In noch auffallenderer Weise andert sich das Absorptionsspectrum der Cobaltchloride in verschiedenen Losungsmitteln

Festes rothes krystallisirtes Cobaltchlorür löscht itas Roth his zur Linie (* stark aus, weniger stark das Gelb und Grün zwischen D und F und das Indigo jensens Wellenlange 460. Am besten werden Hellblau und Grange durchgelassen. Eine Lösung des Salzes von derselben Furben-Intensitat wie ein fester Krystall zeigt bei aller Achalichkeit der Farbe ein anderes Spectrum. Das Roth ist weniger ausgelöscht, der Raum von C bis über D (Wellenlange 570) durchsichtig, von dort ab beginnt ein breiter Absorptionschatten, der sich je nach der Concentration mehr oder weniger weit nach Blau hin ausdehnt. Von Blau wird der Raum von λ 450 - 410 am wenigsten absorbirt; nachher steigt die Absorption wieder. Ganz auffällig andert sich dieses Spectrum, wenn man CoCl Lösung eindampft, bis sie blau erscheint In der Hot)-Losung des blauen Cobaltchlorids zeigen sich in dünner Schicht zwei ausgezeichnete Banden (Fig. 132 No 15); die eine, blassere, zwischen C und D ist von zwei dunklen Linien, deren 1 609 und 622 beträgt, bingefasst, die mit Wellenlange 622 ist die dunklere; die andere stärkere Bande setzt nahe a sehr intensiv ein, rummt jenseits B in ihrer Intensitat ab und ist dicht bei C mit einer dunkleren Lanie abgegrenzt, deren Wellenlänge 650 beträgt.

Schon beim Erhitzen der rosenrothen Cobaltchloridlösung wird diese violett und zeigt ausser der Absorption im Grün

eine violette Farbe und Streisen im Roth. Der eine diest Streisen stimmt mit dem Streisen links von C Fig. 132 No. 1 überein, der andere viel schmälere fällt mit der linken Seit des zweiten Streiss No. 15 (λ 622) zusammen

Mit absolutem Alkohol giebt violettes Cobaltchlorur eine schöne himmelblaue Lösung, aber ein anderes Spectrum als blaues wässriges CoCla. Es zeigen sich zwei Banden im Roth und Gelb (s. No. 14). Diese sind nach der stärker brechbaren Seite hin verschoben, ihre Lage ist \(\lambda\) 700-630 und 610-585; beide sind breiter als die analogen Streifen der wässrigen Lösung und zeigen enet weniger hellen Zwischenraum als letztere. Die Ränder Jes Streifens bei D erscheinen dunkler als die Mitte, wenn auch nicht so auffällig, wie beim zweiten Streif bei D in Curve 15. Der erste Streif zeigt eine grössere Intensität bei C. deht dabei eine lichtere Stelle (s. Curve 14). In concentrarter lasung fliessen beide Banden zusammen und ausserdem wird noch eine dritte sichtbar, die mit 1. 545 einsetzt und siels nach Blau hin abschwächt, sie bildet ein Analogon zu Jer gleichgelegenen Bande im Cobaltglas. Das Spectrum gehöre wahrscheinlich dem wasserfreien Chlorid an.

§ 167. Haupt-Cobaltreaction. Ein merklich abweichendes Spectrum zeigt Cobaltrhodanid. Chlorcoball mit Rhodanammon in wassriger Lösung versetzt, farbt sich intensiver rosenroth. Schuttelt man die Lösung mit Amylalkohol und etwas Aether, so geht der Cobaltrhodank in letztern über und bildet eine prachtvoll blaue Flüssigkelt mit ausgezeichnetem Absorptionsspectrum, das schon C. H. Wolff beschrieben und zur quantitativen Cobaltbestimmung empfohlen hat (Zeitschr. f. analyt, Chem. 18, 38). ist so intensiv, dass es nach Wolff noch einen Gehalt von 0.0000258 g metallisches Cobalt per Cubikcentimeter erkenne lässt, so dass diese Cobaltreaction alle übrigen, welche di Chemie kennt, weit an Empfindhehkeit überrugt. Das Siec trum besteht aus einer kräftigen Bande, die von Buber C sich fast bis D Fraunhofer erstreckt und in nicht zu ver dünnten Lösungen noch einen zarten, schmaleren Absorptions streif nahe D im Grün zeigt, der mit der sich bei feuchten

zeigenden Luftlime d [Angstrom | zusammenfällt die schematische Darstellung in Figur 132 No. 16). penso interessant und nützlich für die Erkennung ist ectrum des Cobaltglases Fig. 132 No. 12. Dasselbe das ausserste Roth bis A 715, zeigt einen kraftigen whenen Streif von A 670 640, einen schwacheren von 570 nud einen dritten noch schwächeren bei A 545 aden, der nach Blau hin allmählich verläuft. Bei er Incke und starkerer Farbung fliessen der erste und Streif zusammen und der dritte verbreitert sich; bei kärkerer Färbung wird nur Blau durchgelassen. Anahalt sich die vor dem Löthrohr erhaltene blave Cobatt-Diese Reaction ist von Vortheil bei der Untersuchung sern und Lothrohrproben, namentlich wenn die blaue arbe durch die Gegenwart anderer färbender Metalle kt ist.

1375 beobachtete Verfasser*) dass ahnliche Streifen auch chgefullten Cobalthydrat sichtbar sind, wenn man se mit Kalı mederschlagt und in der Flussigkeit suspen-Grachtet. Der dritte Streif (A 545) ist nur undeutlich 🧸 ersten Momenten der Fällung kennbar, er dehnt sich pr allgemeinen Absorption der blauen Spectrumseite aus

132 No. 13),

Her Streif auf D zeigt in beiden Speatren dieselbe Lage Figur No. 12 and 13), namentlich nat semer rechten Seite. dehnt er sich beim Glase mit seinem Halbschatten um Wellenlänge weiter nach Roth aus. Dagegen zeigt er erate Streif, sowie der Anfang der Absorption des en Roth bei dem Cokalthydrat sehr merklich nach rechts Die Wellenlange des ersten Streifs betrug beim 😘 660 630 Die Absorption des ausscraten Roth setzte ein 700. Der erste Streif erscheint somit im Cobaltylas (s. o.) 👞 starker brechenden Mittel, entsprechend dem Kundt'schen nicht, oder doch nur unbedeutend. Der Zwischenraum den Streifen erscheint beim Cobalthydrat verwaschener 1 Cohaltglase

de l'obere astimmung der Spectren zweier Korper, wie las und Cohalthydrat, die ausser dem Cohalt und Saueralt weder in ihren physikalischen, noch in ihren chemischen haften etwas gemein haben, ist jedenfalls auffallend

Berichte der D. chem. Gesellsch 1875. S. 1533.

266 Metalle, deren Verbind, ein charakt. Absorptionespectrum 1000

Um die Reaction zu beobachten, nehme man ausgekoluftfreies Wasser, weil sich sonst das blaue Cobalthrasch exydirt und grunlich wird. Sehr verdünnte C
Lösungen geben nur den Streif im Roth. Eine LosungCo Cl₂ 1 · 500 gab mit Aezkali gefällt den rothen Strenoch dentlich. Beim Fallen mit Ammoniaküberschusssich das CoO₂H₂ darin auf, indem es sich höher oxialsdann vorschwindet die Reaction des CoO₂H₂, es enteine braune Flüssigkeit, die die blaue Seite des Spectrums
Gelb ausroscht. Die Fällung mit Ammoniak ist daher
Erkennung des Niederschlagsspectrums weniger zu empfelals die Fällung mit Kali.

Die zehnfache Menge von Eisen und Chrom verhindiese Cobaltreaction, dagegen stört Nickel sie nur Weltene Losung von 2 Co Cl₂ und 100 Ni Cl₂ giebt unt Eigefällt einen grünen Niederschlag, in dem die Streifen a und β ganz deutlich hervortreten. Bei 1 Co Cl₂ 100 Ni Cl₂ erkennt man noch deutlich den Streif α .

Doch ist die Rhodancobaltreaction der Hydratreaction

Empfindlichkeit weit überlegen.

§ 168. Cobaltrhodanür zur Erkennung von Co nebt und Ni. Zim mermann hat nachgewiesen, dass sich Cobrhodanür und Nickelrhodanür leicht von Eisenrhodanid trei lassen (siehe Liebig's Annaien, Bd. 199. Berichte d. D. of Gesellsch 12, 2254). Letzteres wird durch Natriumcari gefällt, die beiden ersteren nicht.

Darauf gründet sich der folgende, vom Vertasser fundene Weg zur bequemen und sicheren Erkennung von

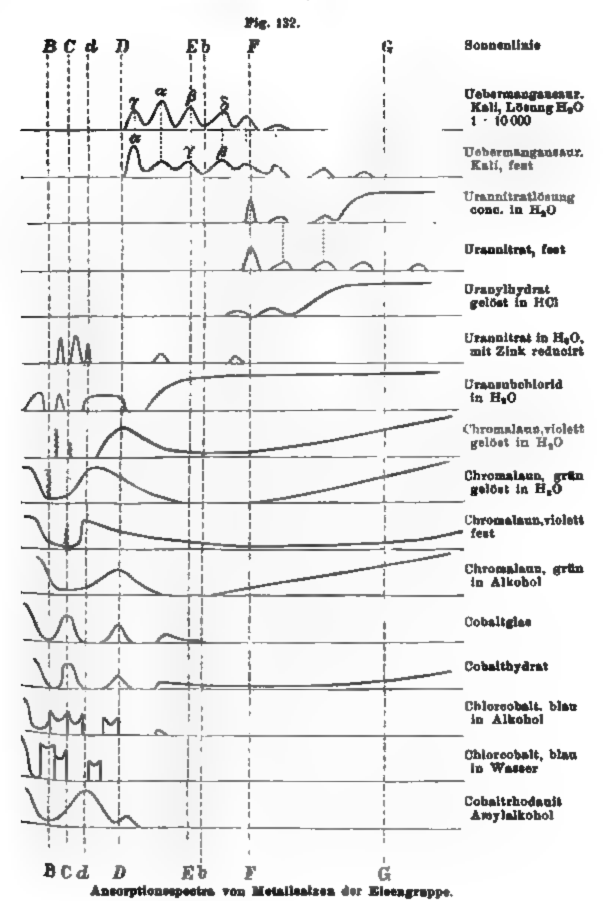
balt neben Eisen und Nickel.

Die Lösung, welche das Eisen als Oxyd enthalten nicht wird mit Veberschuss von Rhodanammon, dann mit kollsaurem Nation versetzt, so lange, bis die blutrothe I der Rhodanidlösung der rostgelben des Ferridhydrats gemacht hat, nachher filtrirt und das Filtrat im Reagent mit einer Mischung von gleichen Volumitheilen Analkohol und Aether geschüttelt. Diese Mischung als Cobaltrhodanür mit grosser Begierle aus der wässe Losung auf und scheidet sich als ihn als blaue Flüssig auf der wassrigen Lösung schwimmend, ab. Die



Abbildungen von Absorptionsspectren.

267



Farbe verräth den Cobaltgehalt sofort. Ist Nickel geger wärtig, so erscheint die alkoholisch-ätherische Flüssigker mehr grün. Es offenbart sich aber die Gegenwart von Cobald in diesem Falle sogleich durch den ausgezeichneten Absorptionsstreif zwischen C und D. namentlich bei Lampenlicht Die Reaction lässt an Empfindlichkeit und Bequemitchkeit nichts zu wünschen übrig. Selbst bei einer Mischung von 400 Theilen Eisenchlorid mit 1 Theil Cobaltchlorür zeigt sich das Cobaltchlorür nach dieser Methode noch mit der grossten Deutlichkeit, so dass die Empfindlichkeitsgrenze noch sicher jenseits dieses Verhältnisses liegt. Ebenso zeigt sich diese Cobaltreaction noch ganz deutlich in einem Gemenge von 1 Theil Cobaltchlorür und 200 Theilen Nickelchlorür.

Aether allein extrahirt das Cobaltrhodanrür nur ungenügend aus der wässrigen Lösung, besser dagegen Amylalkohol; bei weitem am besten wirkt aber die Mischung beider.

Säuert man das vom Ferrichydrat getrennte alkalische Filtrat an, so färbt es sich augenblicklich roth, weil noch eine kleine Menge Eisenrhodanid gegenwärtig ist, die sich in der alkalischen Lösung nicht verrath. Dieselbe geht beim Schütteln mit Aether und Amylaikohol ebenfalls in diesenüber und trübt die Cobaltreaction. Man muss letzere daber mit der nicht eingesauerten Flüssigkeit vornehmen.

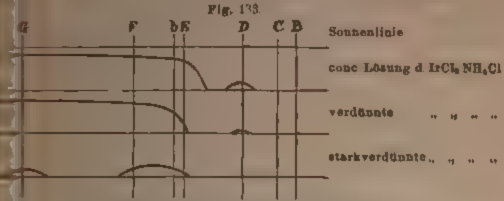
Die Lösung des Cobaltrhodanurs in reinem Aether zogt genau dieselben Streifen wie die der Lösung desselben Manylalkohol und genau an derselben Stelle Die Nickerrhodanürlösung giebt keine Streifen, sondern nur eine allmählich nach Gelb hin abnehmende Auslöschung des Reih und andererseits eine Auslöschung des Violett. Hat man kein Eisen oder nur sehr wenig in Lösung, wondern om Cr., Mn., Zn und dergl. so kann man mit Rhodanammen versetzen und sofort mit Amylalkohol und Aether ausziehen.

Rhodankalium ist zu dieser Trennung nicht geeignet. Ist Eisen als Ferrosalz gegenwärtig, so führt man es in Ferridsalz über.*)

^{*)} Westeres über die Absorptionsspectra der Cohaltealze be Russel publicirt, s. Berichte d. D. chem. Gesellsch. 51, 50. Proc. Royal S. 32, p. 32, 258-72 (1881).

§ 169. Iridium.

Von den Reactionen der Iridiumsalze sei hier die vom ser beobachtete und anderwärts nicht publicirte er-



Absorptionunpeatrum den Irigiumammonehlorida

wonach die wässrige conc. Lösung von JrCl₂ NH₄Cl inseitiger Absorption des Blan einen Streifen auf D giebt, tarker Verdünnung verschwindet derselbe und dabei löst die einseitige Absorption in zwei Banden auf, eine auf G. udere zwischen F und b E (s. Fig. 133).

§ 170. Uranverbindungen

bekanntlich mit Sauerstoff, Chlor etc. zwei Reihen von naungen, wie U O_2 und U O_3 , die wiederum Hydrate Salze bilden; in der ersten Reihe erscheint das Uran erthig, in der zweiten Reihe tritt es sechswerthig auf simmt man ein zusammengesetzes Radikal Uranyl U O_4 men Verbindungen an. Das Uranoxyd U O_3 kann sich uren zu sogenannten Uranoxydsalzen, z. B. U O_2 (N O_3), O_3 0, aber auch mit Basen zu Uranaten verbinden, O_3 1, O_4 2, O_5 3, O_5 4, O_7 5, O_7 4, O_7 5, O_7 6, O_8 6, O_8 7, O_8 7, O_8 8, O_8 9, O_8 9,

Die Farbe der "Oxydulsalze" ist dunkelgrün, sie oxysich höchst energisch. Die Oxydsalze sind gelbgrün
st, das Oxyd lost sich in schmelzendem Glas mit gelbFarbe auf und bildet das stark fluorescirende
siglas.

Die Uranverbindungen liefern weder Flammen- noch (im hen Funken) Funkenspectra, dagegen charakterihe Absorptions- und Fluorescenzspectra.

270 Metalle, deren Verbind, ein charakt. Absorptionsspectrum luefen

Das bekannteste Salz, das Urannitrat UO₂N₂O₆ +6 H₆O das in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich ist, liefer in concentrirter Lösung ein Absorptionsspectrum mit 2 Streifen, einen auf F, den andern links davon (Figur 182 Curve 3). UO₂ (HO)₂ in Salzsähre gelöst giebt deselben Streifen, jedoch verwaschener. In dicker Schicht verschwinden die Streifen und es tritt allgemeine Absorption der blauen Seite des Spectrums ein.

Morton und Bolton*) erwähnen noch mehrere Absergtionsbänder zwischen F und H. Dieselben erkannte Verfasser im festen Salze sehr gut bei Anwendung vor Sonnen- oder elektrischem Licht (s. Fig. 132 No. 4). Betrichte man festes Urannitrat unter dem Mikrospectroskop, so sieht mat in Folge des auffallen den Lichts neben dem Absorptions spectrum im Grün ein auffallendes Fluorescenzspectrum. De stehend aus mehreren lichten Streifen, die sofort verschwinder

wenn man das reflectirte Licht abdeckt,

Den auffallenden Unterschied der Absorption zwische dem festen und gelösten Salze zeigen No. 3 und 4. in ersteren bemerkt man zwischen b und h fünf Randen, ihre erste schmalste mit F (Fraunhofer) zusammenfallt, die Lagder ersten vier Banden ergab sich nach Wellenläugen k i (auf F) · 486, II 425—465, III : 460—450, IV · 440 (Mitte) im Spectrum der wässrigen Losung erkennt man nur diersten drei Banden, davon die dritte nur schwierig; wie Wellenläuge 450 ab tritt dagegen eine allgemeine Absorption des blauen Spectrumendes ein.

In Alkohol gelöst ist die Reaction des Salzes zwähnlich, aber dennoch von der der wässrigen Lösung bestimmt verschieden in Bezug auf Lage und Charakter de Streifen. Der Streif auf F ist bei der alkoholischen Lösung von gleichem Gehalt viel schwächer, der dritte Streif dagege viel stärker als bei der wassrigen Lösung. Der Streif auf F hat bei beiden Lösungen dieselbe Lage, die beiden andere Streifen sind dagegen in der alkoholischen Lösung, wie scho Morton und Bolton bemerkten (a. a. O.), merklich nat Violett hin verschöben. (Nach Kundt s Angabe sollte met

^{*)} Chemical News 28, 47, 113, 164, 233, 244, 257, 264

in der starker brechenden Flüssigkeit das Gegentheil erwarten.)

Bemerkenswerth ist ferner dass die Lage der ersten Streifen des festen Urannitrats nut der Lage der letzten Astreifen des festen übermangansauren Kalis auffallend übereinstummt. Diese Uebereinstummung der Lage der Absorptionsbanden total verschiedener Körper begegnet man im Gebiete der Salze und Farbstoffe ofter. Insofern ist die Lage der Streifen, so charakteristisch sie bei Gasspectren erscheint bei den Spectren fester und gelöster Stoffe nicht charakteristisch istehe § 77)

Uranythydrat in HCl genost und das grune Uranglas (Annaglas) geben ein ähnliches Spectrum wie Urannitrat nur sind die Streifen nach links verschoben (Fig. 132 No. 5). Auch die alkalische Lusung von Urannitiat in Iberschussigem kohlensaurem Ammon giebt ein Absorptionsspectrum, in welchem die Streifen nach Gelb hin verschoben erscheinen.

Die Intensität der Banden ist bei verschiedenen Salzen verschieden, nimmt aber fast immer nach der brechbaren Seite hin schnell ab. Einfache und Doppelsalze derselben Bäure zeigen im festen Zustande meist verschiedene Spectren.

Die einfachen und Doppelacetate, deren Absorptionsspectra im festen Zustande siehr verschieden sind, zeigen in Lösung genau dasselbe Spectrum, ebenso Sulfate etc

Verschiedene Lösungsmitter verrücken die Banden. Wärme wirkt ähnlich und vermindert auch die Fluorescenz*)

Uebermangansaures Kalı zeigt ebenfalls eine Streisenverschiebung durch Hitze Morton giebt die Lage der Banden für Natrium — 50 folgendermaassen an

kalte Lösung 24° C.: 54,7, 63,3, 72, 80,6, 88,9 heisse Lösung 86° C: 53,8, 52,4, 70,8 79,8, 88 (Chemical News 28, 114)

Intensitatsvermehrung der Streifen ohne Bandenverschiebung In kohlensaurer Uranammonlosung ist dagegen die Verschiebung der Banden nach Roth hin durch Erhitzung sehr merklich, sie betrug bei Streifen I auf 104.2 — 1,6 Theilstriche, bei dem weiten 0,9, bei dem dritten 1,7 bei 86° C.

272 Metaile, deren Verbind, ein charakt. Absorptionsspectrum liefern

Manche basischen Doppelsalze des Urans zeigen continurliche Fluorescenzspectren, einige in Combination mit Bandenspectren (Americ, Chemist III, 361, 401, IV, 1, 41, 81.)

Viel charakteristischer ist das Spectrum der Uranorydubsalze. Dieses kann man in einfachster Weise erhalten, indem man Zink und Salzsaure oder Schwefelsäure zu einer Uranoxydsalzlosung fügt. Nach kurzer Zeit erscheinen dann mis Spectrum der Flüssigkeit ein intensiver Doppelstreifen wirden (Fig. 132 Curve 6) und ein schwacherer, aber loch hochst charakteristischer im Grün bei E und ein breiterer bei Binn Blau. Eine Urannitratlösung 1:200 zeigt diese Streifer in ausgezeichneter Weise nach dem Behandeln mit Zinkschon in Schichten von Reagensglasdicke (1½ cm), verdünntere Lösung in dickeren Schichten, wenn man senkrecht in das Reagensglas hineinsieht. Die Reaction ist deminde auch zur Auffindung kleiner Mengen Uran verwendbar. In sehr verdünnten Lösungen ist nur α sichtbar.

Dieses Absorptionsspectrum ist eines der interessantesten welches unorganische Korper bieten; es ist für Uran hichst charakteristisch. Weder Eisen noch Chrom, noch Cobalt noch Nickel, noch Zink noch Thonerde hindern die Reactions

Bei unvollständiger Reduction und Verdunnung der Losing bleibt neben der beschriebenen Absorption noch die Oxyd-Absorption im Blan sichtbar (s. No. 3). Genaue Lage der Oxydul-Streifen. I B 1 2 C II, C 1 3 d. III auf d. IV I) 3 E V b 5 F. Zimmermann's Zeichnung (Zeitschrift für analyte Ch. 23, 221 und Tafel I) weicht davon mehrfach ab. Zenachst zeichnet derselbe Banden ienseits B und A nach Ultraroth hin. Hier liegen zweifelles fehlerhafte Bezeich nungen der Fraunhoferingen vor. Dann zeichnet derselbe den Mittelstreif II schmal, I n. III breiter und gieht die Lag von IV auf D 1 2 E au, ferner zeichnet er noch eine Absorption im Biau.

Wenn man Uransalze mit Salzsaure und Zink länger Zeit behandelt, so wird nach Zimmermann die Farbe schmutzugrub und endlich hyacinthroth, dann ändert sieh nach Z. de Spectrum und es tritt neben dem Streifen B¹ C noch em breite Bande zwischen D und d und eine links von

(No. 6)) belen einer allgemeinen Absorption von D 1/2 E an auftritt; es bildet sich dann U, Cl3. Bei Gegenwart von

SO, He findet nur Reduction zu Ovyduisalz statt.

Im oxalsauren Uranoxydul erscheinen die Bänder der Lösung nach dem rothen Ende hin verschoben. Verfasser fand, dass salpetersaures Uran in Lösung mit Oxalsäure versetzt und durch das Licht reducirt ein Spectrum liefert, in dem zwar der Absorptionsstreifen D 3/8 E im Gelbgrün stark nach D hin verschoben war (um 4 Scalentheile des p. 41 erwähnten Apparats von Schmidt), die Streifen im Roth aber litre Stelle nicht verändert hatten.

Capitel IV.

Praktische Beispiele zur Spectralanalyse von Metallsalzgemengen.

§ 171. Eine Mischung von blaugrünlicher, an Cu-Saiz erinnernder Farbe. Dieselbe wurde in die Flamme gebracht; sie gab unter Grünfärbung bald verlöschende Banden von —10 bis —5, dann breite grüne Banden 10—25 und breite Banden bei 30 und 37; keine violetten Banden: Gegenwart von CuO, Abwesenheit merklicher Mengen von Chlor. Behandlung der Probe mit HCl ergab in der Flamme nur Chlorkupferbanden (Abwesenheit von Alkalien. Erdalkalien, Mangan). Im Gasverflüchtiger zeigte sich das Gleiche. Im Funken ergaben sich die Linien α, α¹, β, γ, δ Tafei III No. 18: Gegenwart von Cu. Zwischen den zwei Hauptkupferlinien α und β zeigte sich bei 26 eine grüne Doppellinie: Gegenwart von Magnesia, ferner 2 blaue Linien bei 44¹/2 und 50, und eine rothe Linie bei —12: Gegenwart von Zink.

Um sich der Gegenwart von Mg zu versichern, wurde die Lösung der Stoffe mit Rhodanammon gefällt dadurch schlug sich Cu nieder. Das Flüssige wurde abfiltrirt und auf seine Neutralität geprüft. Dann die Probe mit Alkannin gemacht

^{*)} Die Figur ist insofern umgezeichnet, als wir die Linie A bei Zimmermann als B deuten,

274 Praktische Berspiele zur Spectralanal, von Metallsalzgemenge

Es zeigte sich sofort der Mg streif s. § 125.

Mit Blauholz nach § 127 auf Alaun geprüft, ergab sie

keine Al, Os-Reaction.

Somit enthält das Gemenge Kupfer. Zink, Magnesit Prüfung der Lösung mit AgNO₃ ergab nichts; dagegen ergal sich mit Ba(NO₃)₃ die Gegenwart von H₂SO₄. Die Salz waren somit Sulfate.

§ 172. Gelbliches Gewenge von in Wasser läslicht Salzen. Von denselben wurde eine concentrirte Lösung i Wasser hergestellt. Dieselbe absorbirte ähnlich Fig. 130 No. Vermuthung auf Eisen'

Ein Tropfen davon mit Wasser verdünnt gab mit Rhoder ammon intensive Rothfärbung, beim Ausschütteln mit Aethe in dünner Lösung schöne Rosafarbe mit Absorption s. p. 251

Ein Theil der Originallösung wurde mit Zink und Hobehandelt und dadurch reducirt. Die Lösung erschien das grünlich.

Auf D fand sich kein Streifen (Abwesenheit merkliche Mengen Chrom), dagegen zeigte sich das Spectrum Fig. 18 No. 6: Uran.

Der Rest der Lösung wurde mit Rhodanammen in Lebt schuss versetzt, dann ans der dunkelrethen Flüssigkeit de Eisenoxyd mit Na₂CO₃ (s. p. 266) vorsichtig gefällt, filter und das Filtrat mit Amylakohol und Aether ausgeschüttelt Resultat schöne blaugrüne Flüssigkeit. Die grüne Nuam deutet auf Nickel; Cobalt verrieth sich durch den intensive Absorptionsstreif auf d (s. Fig. 132 No. 16)

Da die Flüssigkeit HCl enthielt, so wurde ein Theil de Lösung mit Na₂CO₃ gefällt, ausgewaschen, in NO₃H geld und die Manganprobe mit PbO₂ gemacht. Keine Färbung

Im Funkenspectrum untersucht, ergab sich ausser Eisen Cobalt- und Nickellimen nichts. In der Flamme ebenfal nichts, auch bei Zufügung von Saure.

Resultat: Gemenge von Eisen (Ferrid), Uran, Coball Niekel.

Fernere Beispiele a. § 162.

Verfasser ist weit entiernt, mit Spectralanalyse Alle machen zu wollen. Er will nur den Beweis liefern, da sieselbe nicht nur zur Erkennung der alkalischen Erden u Ueber lange und kurze Metallinien im Funkenspectrum. 275

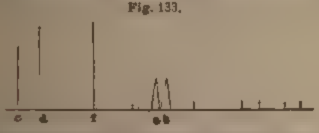
Alkalien von Werth ist, sondern dass sie auch bei Prüfung auf Schwermetalle eine ganz ausserordentliche Erleichterung und in vielen Fällen viel empfindlichere Reactionen gewährt als die gewöhnliche nasse Analyse. Dies gilt aber nicht nur für viele Schwermetalle und Erden (Zn, Cd, Ur, Co, Cr, Mn. Sn. Cu, Hg, Bi, Al₂O₃, MgO), sondern wie im folgenden Abschnitt gezeigt werden wird, auch für Verbindungen der Metalloide, wie BoO₃, P, NO₃, Br, J etc.

Capitel V.

Verschiedenes über Metallspectra nach Lockyer.

§ 178. Ueber lange und kurze Metalllinien im Funkenspectrum. Wir theilten bereits § 52 mit, dass man in dem mit Leidner Flasche verstärkten Funkenspectrum zweierlei Linien wahrmmmt, Metalllinien und Luftlinien, und dass die ersteren bauptsächlich dicht an den Polen sichtbar werden.

Lockver beobachtete, dass die verschiedenen Linien ein



Funkenspectrum des Zinks im Blau nach Lockyer.

und desselben Metalls im Funkenspectrum verschiedene Länge haben. Manche treten nur punktartig an dem Metallpol selbst auf, andere erstrecken sich mehr oder weniger weit nach dem andern Pol hinüber, während die Luftlinien als ununterbrochene Banden von einem Pol zum andern gehen.*) Um diese Erscheinung wahrzunehmen, dürfen die Pole nicht allzunahe stehen,

Phil. transact, V. 163, P. 1 p. 253; ferner. Lockyer, Studien Spectralanalyse. Leipzig bei Brockhaus.

Zu gleicher Zeit zeigt sich, dass einzelne Linien in gleich in der Breite sind, am breitesten am Pole selbst, schmäler und schmäler werdend weiter davon; dass ferner mit Verminderung des Luftdrucks die kürzeren Linien verschwinden, nur die längeren sichtbar blieben und die breiteren sich verschmälern. Diese Verminderung des Drucks erreicht man, wenn man die Metallpole in Glasröhren einschliesst und die Luft auspumpt.

So stellt sich das Zinkfunkenspectrum im Blau bei gewöhnlichem Drucke und sehr starker Dispersion nach Lockvewie Fig. 133 dar. Reducirt man den Luftdruck auf 35 bis 40 mzso vermindern die pfeilspitzenartigen Linien a und bihre Breite, reducirt man den Druck noch mehr, so verschwinden a und i und erscheinen nur zuweilen als Punkte an den Polen ebenso c, während d und f ihre Länge beibehalten und nu ihre Brillanz vermindern, [c d f sind vientisch mit a ; d Tafel II No. 6.]

Das Funkenspectrum der Metalisalze giebt, wie obel bemerkt ist, oft weniger Linien als das Funkenspectrum de Metalies selbst. Lockyer hat auch diesen Fall genauer unter sucht und gefunden, dass die kürzesten Linien zuerst ver schwinden.

So giebt Lithium als Metall die bekannte blaue Linfals kurzen breiten Punkt, die bekannte gelbe und rothe de gegen als durchgehends von einem Pol zum andern reichend Linien. Das Lithiumchlorid giebt dagegen die blaue Linfar nicht, die gelbe schwach und nur halb so lang als derothe. Magnesium liefert die langen drei Linien*), welch mit b des Sonnenspectrums zusammenfallen, dann noch drandere kürzere. Das Chlorid liefert nur die drei b. Linie Gleiche Beobachtungen wurden mit andern Chloriden gemach

§ 174. Ueber quantitative Analyse von Legirunge Lässt man zwischen Legirungen den Flaschen-Funken über schlagen, so zeigt sich das Spectrum aller Metalle, weich in den Legirungen enthalten sind. Ist aber ein Metall n

^{*)} Bei Verminderung des Drucks verschwindet die eine Life

sehr kleiner Quantität vorhanden, so erscheint nur die Lingste" Metalllinie desselben; vermehrt man die Quantität s betreffenden Metalls, so erscheinen nach und nach die deren langen Linien.

Lockyer folgert daraus dass man aus den Linien, welche Metall in einer Legirung liefert, das Metall nicht blos alitativ, sondern auch quantitativ bestimmen könne. Er it mit W. Chandler Roberts darüber interessante Versuche macht. Sie wenden, um aus dem Spectrum die Zusammenstrung einer Legirung, z. B. Gold und Silber, zu erkennen, schiedene Normallegirungen an, deren Gehalt sie kennen d deren Spectrum sie mit dem Spectrum der unbekannten lagirung vergleichen. Sie lassen demnach starke elektrische anken zwischen einer festen Elektrode und den betreffenden legirungen überschlagen und werfen das Bild der Funken sttelst einer Linse auf den Spalt eines Spectroskops (s. § 58). the Vortheile der Methode liegen auf der Hand. Die Aushrung erfordert nur wenige Minuten. Material wird so gut e gar nicht consumirt. Man kann z.B. eine Goldmünze alysiren, ohne ihr Gewicht zu beeinträchtigen. Ferner acht sich im Funken auch ein etwaiger Iriduungehalt geltend. ber das Spectrum selbst ist abhängig von der Funkenlänge muss desshalb die Entfernung der Elektroden mittelst kroskops genau festgestellt werden. Die Methode soll eine enanigkeit bis auf 1,0000 gewahren. Es scheint jedoch, as ihre Genauigkeit durch Aenderungen der Stromintenat und andere Grunde noch in einem Grade beeinflusst ard, dass die praktische Brauchbarkeit der Methode in rage steht,*)

^{*)} Sehr eingehende Mittheilungen über Lockyer's Versuche hant Lockyer's Buch Studien zur Spectralanalyse Leipzig Brockhaus 1879.

Nach L. verrath sich 0,11 Procent Silber in einer Legirung Blei und Silber im Funken noch nicht, wohl aber i Procent.

Lockyer sagt (a. a. O. p. 205) Bisher war eine vollständige brichheit der Bedingungen, unter denen die einzelnen Versuche Engeführt wurden, noch nicht zu erreichen.

§ 175. Absorptionen der Metalldämpfe. Lockver Läsich bemüht, die Absorptionsspectra der Metalldampfe beniederer und höherer Temperatur festzustellen und ist er dadurch zu einer Reihe Bandenspectren gekommen, so bei Ki, Ag, Cr etc. Andere Metalle haben eine continuirliche Absorption gezeigt, wie z. B. Cu, Fe, Zn etc. Manche Metalle geben in niederer Temperatur continuirliche Absorption a höherer Temperatur Absorptionsbanden, z. B. Ka.

Livenng und Dewar haben sich sehr eingehend mit det Absorptionszuständen beschäftigt, welche Umkehrung ist Metallhnien bewirken (s. § 75) und ist es ihnen in ter That gelungen, eine ganze Reihe von Kirchhoff und Lockjetvergeblich versuchter Umkehrungen zu bewirken.

Ein analytisches Kennzeichen bilden diese Umkehrungen nicht. Wir verweisen in dieser Hinskit auf Kayser, Spectralanalyse.

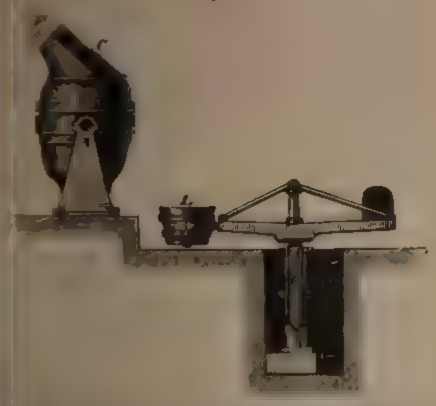
Capitel VI.

Der Bessemerprocess

176. Der durch Bessemer erfundene hochwichtige und einfache Process der Stahlerzeugung läuft darauf musse. dass man Gusseisen durch einen eingeblasenen Luftstrom welcher vorzugsweise die im Eisen enthaltene Kohle oxydat entkohlt. Solches geschieht in einem birnformigen Gefasse C (Figur 134) der Bessemerbirne, das aus Schmiedeersen besteht und mit Chamotte ausgekleidet und um die horizontal Axe A drebbar 1st. Durch die hohle Axe geht ein Luftstron von einem Gebläse zum Boden des Gefässes, wo er durch die flüssige Eisenmasse drangt und Kohle und Kresel oxydat Um die Birne mit flüssigem Eisen zu füllen, wird sie mi Maschmenkraft horizontal gelegt, so dass der Muni I nach oben sieht, dann Gussersen eingelassen und nachhe das Gebläse in Gang gesetzt. Alsbald (nach 4 Munuten schlägt aus der Oeffnung F eine eigenthümliche Flam heraus, in der man mittelst Spectroskop eine Menge helle

bemerkt. Diese variiren mannigfach und erlöschen lich: dann ist der Zeitpunkt gekommen, wo man das abstellen muss, indem alsdann der grösste Theil des toffs oxydirt ist. Bei noch längerer Wirkung des würde das Eisen zähe werden und nicht mehr aus





me fliessen; zehn Secunden zu lange reichen hin das tru verderben. Sobald das Gebläse abgestellt ist lie Birne umgekippt und die flüssige Masse in das L. entleert, welches, um die Axe R drehbar, sofort Nähe eines Flammofens mit schmelzendem Spiegeleisen it und mit diesem gemischt wird. Hierbei entsteht is eine Flamme, die eigenthümliche Spectrallinien Die Mischung wird als Bessemerstahl verwendet. Die Mischung wird als Bessemerstahl verwendet. Die Mischung wird als Bessemerstahl verwendet. Die Hülfsmittel um das Ende des Processes genaumnen und es wird zu diesem Zwecke eifrig angewendet, ein ist die Benützung sehr einfach. Man hat nur den At zu bestimmen, wo die Spectrallinien verschwinden. ocess selbst verlauft in folgenden Phasen.

280		Der Bessemerprocess.	
		I. Stadium:	
Eelt in Minutes	Geerhan mit	Geschen mit Spectrockop	Bemerkungen nach Kerpely*)
0-4	Keine Flamme	Schwaches continuirl. Spectrum von Funken herrührend	Kohlensäure- entwicklung, kein Kohlenoryd
46'	Kleine gespitzte Flamme	Helles Spectrum mit) Natronlinie	Ausblitzen heller Linien
6—8'	Unstäte Flamme mit Explosionen	Helles Spectrum mit Natron-, Lithion- und Kalilinien	
		II, Stadium:	
8—10′	Helia dichte Flamme	Ka-, Na-, Li-Linien, Linien in Roth, Grün und Blau	Brennendes CO
10-14	Flamme noch hell, aber min- der dicht	Die hellen Linien im Grün deutlicher	_
		III. Stadium:	

III. Stadium

14—16′	Flamme weniger hell und kleiner	Die Linien im Grün werden undeutlicher.	veri
16—18'	Flamme verschwindet, Gebläse wird eingestellt	Die Linien im Grün verschwinden plötzlich. Das Spectrum ist continuizlich	

Die hellen Linien verschwinden, die CO-Entwickelung dauert bis zu Ende fort.

Roscoe und Kerpely schrieben die zahlreichen Linien, welche während des Processes sichtbar werden, dem Kohlenstoff zu.

Gegen diese Deutung sprach aber schon das Ansehen der Banden.

Chem. Centr.-Bl, 1872. 10.

Dieselben haben ihre hellste Seite nach Violett hin und then wahrend der Periode der grössten Intensität aus grossen Anzahl feiner Linien. Watts beobachtete ben dunkle Streifen, welche angeblich durch Absorption igt werden.

Die Linien des Lithiums, Kaliums und Natriums sind

Watts fand drei feine helle Linien. 73,7, 76,8 und 82, elben sind Eisenlinien; die rothe Wasserstofflinie C de als schwarzes Band gesehen, besonders deutlich bei bem Wetter.

Der Zusatz von Spiegeleisen bewirkt eine Flamme, welche er und stärker ist, wenn das Ausblasen zu weit geen wurde. Diese Flamme giebt gelegentlich das Spectrum gewöhnlichen Bessemerflamme; aber gewöhnlich ein inbar ganz davon verschiedenes.

Eine Vergleichung der Zeichnung des Spectrums der emerstamme und der Spiegeleisenstamme zeigt aber, dass beiden wirklich dieselben Linien vorkommen, aber die verschen Helligkeit der entsprechenden Linien bringt eine diche Verschiedenheit im allgemeinen Erscheinen der dra hervor. Watts hat setzestellt, dass das Bessemertrum identisch ist mit dem Spectrum des Mangan-ds (nicht des metallischen Mangans) Dieses erhält man besten durch Versüchtigung von Maganchlorür in Wasser-(s. o. § 164). Die Ursache, warum das Spectrum gerade verschwindet, wenn, wie die Analysen ergeben, der lenstoff verbrannt ist, ist schwierig einzusehen: möglicher de liegt sie darin, dass nun die schadliche Oxydation des ins ansängt und die Menge des Mangans sich zu sehr indert hat, um sich mit dem Sauerstoff zu verbinden.

Bemerkt muss noch werden, dass in Amerika manche emerwerke nur so lange puddeln, bis die Lithiumlinie chwindet,

L'eber die Bessemerstamme des Thomas schen Verfahrens basischem Futter fehlen noch Untersuchungen.

Abschnitt VIII.

Die Spectren der Nichtmetalle.

§ 177. Allgemeines. Die Nichtmetalle zeigen in spectraler Hinsicht das Eigenthümliche, dass sie unter verschiedenen Umständen verschiedene Spectra geben können. Diese Verschiedenheit der Spectra wird zurückgeführt auf die Existenz allotroper Modificationen, die in der That bei Nichtmetallen viel charakteristischer auftreten als bei Metallen.

Die Methoden, um Spectra von Nichtmetallen wahrzenehmen, sind verschiedenartig. Die einfachste ist die Velbrennung des betreffenden Metalloids oder eine seiner Verbindungen. Dieser Weg führt jedoch nur bei einzelnen Körpern zum Ziel. Wasserstoff z. B. liefert verbrannt um ein ganz schwaches continuirliches Spectrum mit einem Maximum der Helligkeit im Grun. Cyangas und Ammonistigas liefern aber beim Verbrennen ein sehr ausgepragtei Linienspectrum, ebenso Kohlenwasserstoffe in der Bunsenflamme. Diese Spectren nimmt man jedoch nicht überall in den Flammer wahr, sondern in der Regel nur an gewissen Punkten an Fuss oder am Rande oder am Innenkegel.

Die zweite Methode, Spectra von Nichtmetallen zu beobachten, besteht in der Verflüchtigung derselben mit Wasser
stoff; so erhalt man die Spectra von Phosphor, Schwelet
Selen. Das Erscheinen derselben hängt sehr von der Quat
tität des verflüchtigten Stoffes ab (s. u.).

Die dritte Methode ist die Anwendung des elektrische Funkens, den man entweder durch das unverdünnte Ge schlagen lässt, welches man in einem Rohr mit eing zenen Platindrählen aufbewahrt Fig. der den man durch Rohren gehen lie das Gas im ganz verdünnten Zuinthalten. Diese sogen, Geissler schen 🌲 enthalten an beiden Enden einmolzene Platindrähte (Fig. 136), mit man die Pole einer Inductionsrolle Am besten benutzt man zu



Versuchen eine Batterie von 4 Elementen, wie in 96 p. 93 und Funkengeber No. 6 (Kaiser & Schmidt),

Wahrnehmung der Spectren zweiter ng (s. u.) schaltet man eine Leidner

e ein s. Fig. 74.

lan beobachtet gewöhnlich, dass bei den Gr-Röhren die mittleren capillaren Theile indere Farbe zeigen, als die weiten, worin oldrabte münden. Dem entsprechend ist hr Spectrum ein anderes und schreibt man 👅 zum Theil der niedrigeren Temperatur in reiten Köhrentheil zu. Der enge Theil ent-🥦 dem Spectrum des positiven Pols.

Um lichtschwache Spectra zu untersuchen, be-🗝 an eine andere Form der Geisslerröhre, welche ingländer "end on tubes" nennen (Fig. 137). pe gestattet, mit dem Spectroskop, dessen 📑 und Collimator C in der Figur sichtbar sind, 🤛 Richtung der Röhre in durchzuschen. Man Infolgedessen durch eine viel dickere Schicht Ander Gastheilchen und sieht daher ein viel 🕩 Spectrum, als wenn die Röhre in senk-

n ihrer Richtung betrachtet wird, Dass Gase auch bei gewöhnlichem Druck inungen wie in der Geisslerröhre geben 🖦 wurde bereits bei Besprechung des Luft-

mus p. 181 ausgeführt. um Gase bei starken Funken Skalichem Druck zu untersuchen, sperrt in Endiometerrohren mit eingeschmolzenen n Fig. 135 mit Quecksilber oder Wasser ab.





Die Gegenwart von Wasserdampf giebt oft Veranlassung aut Entstehung der Wasserstofflinien (s. u.). Die Drahte pp werden mit der Belegung der Leidner Flasche verbunden (s. p. 92).

\$ 178. Empfindlichkeit der Gasspectralanalyse. Dibbit bemerkt, dass kleine Mengen gasförmiger Beimengunget keineswegs immer durch das Spectrum angezeigt werdet. So giebt Wasserstoff durch NH₄HS geleitet und angebrandt ein Schwefelspectrum, kein Ammoniakspectrum, obgleich und NH₃ mit fortgeführt wird. Das NH₃-Spectrum erscheint erst, wenn viel NH₃ zum NH₃HS gesetzt wird (Poggend, 122, 534).

Auch Plücker sagt, dass schmale Portionen eines permanenten Gases, zu einem andern gemischt, sich der Spectralbeobachtungen entziehen können.*) Dagegen offenbaren sch, manche Bestandtheile in Gasen, selbst wenn sie in sehr geringen Mengen beigemischt sind, wie aus der Besprechung der Stickstoff- und Wasserstoffspectren bervorgehen wird.

§ 179. Spectra erster und zweiter Ordnung. Gewisst Gase geben unter verschiedenen Umständen auffallend verschiedene Spectra; manche aus breiten schattirten Bander (Spectra erster Ordnung), andere aus feinen Linien bestehend (Spectra zweiter Ordnung). Unter Umstanden beobachte man noch mehrere Arten von Spectren bei ein und den selben Stoffe.

§ 180. Wirkung des Elektromagnetismus. Nach Chautard's Mittheilungen an die Pariser Akademie wirkt auch de

*) Dies gilt, wie Verfasser erkannte, wesentlich nur für de Beimengung von Sauerstoff in atmosphärischer Luft. Derselb giebt mit gewöhnlichen Inductionsfunken ein so lichtschwacht Spectrum, dass man es neben dem glanzenden Bandenspectrum des Stickstoffs nicht bemerkt. Anders ist es bei stark en Funke Hier tritt Sauerstoff deutlich sichtbar hervor.

Elektromagnetismus verändernd auf das Spectrum der Gase und dieses wird wohl veranlasst durch Bildung neuer Verbrodungen. So gab eine Geisslerröhre zwischen einem Elektromagneten das Spectrum von Kohlenwasserstoffen, ohne solchen nur das Spectrum von Kohlenoxyd. Wasserstoff, über SO₄H₂ getrocknet, gab nach Cn. unter Einfluss des Magnetismus das Spectrum des Schwefels und in der Nähe der Pole Linten des Kohlenoxyds.

§ 180 a. Eintheilung. Analog wie die Metalle können wir auch die Metalloide je nach der Art, wie sie am besten in glühenden Dampfzustand versetzt werden können resp sich am besten spectroskopisch beobachten lassen, in Gruppen theilen:

- 1) Körper, welche am besten für sich allein verbrannt oder in der Bunsenflamme Spectra liefern;
- 2) Körper, welche in Wasserstoff verflüchtigt und verbraunt, charakteristische Spectra liefern;
- 3) Körper, welche am besten im Funken Spectra liefern (O. H. N.):
- 4) Körper, welche ausgezeichnete Absorptionsspectra hefern. Hierher gehören u. A. die farbigen organischen Verbindungen.

Die letzteren behandeln wir, weil sie eine besondere Gruppe von Körpern bilden, für sich.

Capitel I.

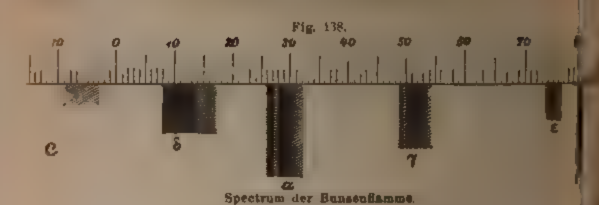
Körper, welche für sich allein verbrannt oder in der Bunsenflamme verflüchtigt, brauchbare Spectra liefern.

Kohlenstoff und seine Verbindungen.

Der Kohlenstoff liefert zwei Spectra, ein Bandenspectrum und ein Lanienspectrum.

§ 181. Das Kohlenstoff-Flammenspectrum. Wie bereits p. 134 § 90 erörtert wurde, giebt Leuchtgas, in der Bunsen-Lampe verbraunt, ein ausgezeichnetes Bandenspectrum im Innenkegel, welches auch beim Verbrennen anderer kohlen-

Spectra der Metalloide.



stoffhaltiger Verbindungen bemerkbar ist. So z. B. erkennt man es, wenn man den blauen Fuss der Talg-, Stearin- oder

Walrathkerzen mit dem Spectroskop ansieht,

Man schrieb es früher den Kohlenwasserstoffen zu. Es wird aber jetzt dem Kohlenstoff zugerechnet, indem auch das wasserstofffreie Cyangas im Funken Banden liefert, de mit den Banden der Bunsenflamme übereinstimmen.

Diese Erscheinung ist darauf zurückzuführen, dass das Cyangas im Funken zersetzt und Kohlenstoff als leuchtender

Dampf ausgeschieden wird.

Die Banden des Kohlenstoffs zerfallen bei stärkerer Dispersion oder beim Einblasen von Sauerstoff in die Gasflammein Limen; ihre Helligkeit ist bei den Verbindungen mit reichem C-Gehalt grösser als bei kohlenarmen.

Lecoq giebt folgende Wellenlängen:

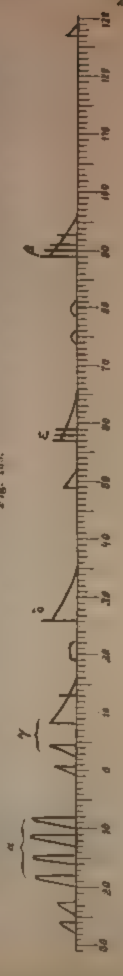
	secod Brens	raigenae	MOTTO	птинесн	
Zeichen	Scalentheil	Wellenlange	Zeichen	Scalentheil	Wellenlangt
	8.25	562,9	- 1	49	473,8
ð	9,90	558,1	- 2 {	49,67 52,95	
	11,25	554,2	1	52,95	467,5
	1 12,70	550,0			
			- 4	74,00	
а	26,50	516,1	8	75,5	436,8
	28,05	512,7		74,00 75,5 77,0	
	26,50 28,05 29.75	509,0	B	80162	430,9

Dasselbe Spectrum liefert auch nach Salet der stark Funke in Kohlenwasserstoffen,

Die Kohlenstoffbanden a, p und d hat man merkwurdig Weise auch in dem Spectrum verschiedener Kometen wiede erkannt, so in denen von 1868 und 74 und schilesst man des halb auf einen Gehalt derselben an Kohlenwasserstoff.

Das Cyanflammenspectrum. Das Spectrum des brennenden Cyangases, welches von Talbot, Herschel, Draper, Plücker, Dibbits etc. etc. untersucht worden ist, erscheint auf den ersten Blick viel reicher an Banden und Linien als das Bunsenflammenspectrum, Es ist vielleicht das bandenreichste Spectrum. Es zeigt Linien aller Farbenschattirungen von Roth bis Ultraviolett. 25 Gramm Cyanquecksilber in einer Retorte zweckmässig erhitzt geben 50 bis 60 Minuten lang eine brauchbare Flamme. Will man das Gas von Quecksilberdampfen reinigen, so lässt man es erst durch Kupferspähne gehen. Das schönste Spectrum giebt die Verbrennung von Cyan in Sauerstoff. Die Cyanflamme erlischt, wenn die Brenneröffnung zu eng ist. Das Spectrum erstreckt sich von Sonnenlinie a bis Linie L im Ultraviolett, nach Liveling und Dewar noch weiter Im Roth und 🕹 Orange zeigt es eine Anzahl breiter heller Bander nach der rothen Seite sanft verthessend und durch dunkle Zwischenräume getrennt, die beim Brennen in Luft breiter sind als beim Brennen in Sauerstoff, Im Grün zeigen sich ähnliche Bänder, jedoch nach der violetten Seite hin verfliessend; daneben zwei Liniengruppen, eine zwischen 🚺 und E und eine bei b (Theilstr, 26 Fig 139).

Der blaue und] violette Theil des Spectrums besteht aus vier prachtvollen Banden [linke Seite bei 49 57, 89 und 127, die bei stärkerer Dispersion in Linien zerfallen], die zwei ersten zwischen F und G, die dritte zwischen G und H, die vierte Jenseits H im Ultraviolett bei L. Die erste am schwächsten brechbare Liniengruppe im



Blau ist nach Dibbits beim Brennen in Luft nicht sichtbar, sondern nur in Sauerstoff. (Verfasser sah sie auch beim Anblasen mit Luft.)

Beifolgende Skizze des Verfassers giebt von dem interessanten Spectrum ein Bild, wie es mit kleineren Apparaten unserem Auge erscheint, welches die wundervollen Details

dieses Spectrums nur ungenügend erkennt.

Viel reicher und interessanter ist die Photographie d.cses. Spectrums, aufgenommen mit farbenempfindlichen Platten. Diese zeigt ausdrucksvolle Linien, wo das Auge nur Banden sieht und feine Canellirungen, wo das Auge nur ein continuir-liches Spectrum erkennt.

Ciamician sieht das Cyanspectrum als Verbindungsspectrum an, das aus zwei Hälften bestehen soll und bemerkt:

Diese Theilung des Cyanspectrums in zwei Halften nach ihrem verschiedenen Aussehen gewinnt vollste Berechtigung, wenn man dasselbe mit den Spectren erster Ordnung der Componenten vergleicht. Die drei Liniengruppen der blau-violetten Hälfte und homolog mit dem brechbaren Theile des gewöhnlichen Kohlenstoffspectrums, indem die Gruppen e, 3 und Scalentheil 127 Fig. 139 den Gruppen C D E des Kohlenstoffspectrums erster Ordnung Fig. 140 No. 1 entsprechen. Die minder brechbare Hälfte des Cyanspectrums andererseits entspricht den complicites canellirten Streifen des allgemein bekannten Stickstoff-Spectrums

erster Ordnung."

Diese Anschauung kann nach den jüngsten Versuchet des Verfassers nicht mehr aufrecht erhalten werden Letsterer erkannte, dass die Photographie des Bunsenflammenspectrums und die Photographie des elektrischen Kohlenlicht bogens im Wesentlichen dieselben Banden d. h. Liniengrupper zeigen, wie das Spectrum des Cyans. Nur sind bei dem Bunsenflam menspectrum die Liniengruppet niederer Brechbarkeit, bei dem elektrischet Bogenlicht die Liniengruppen höherer Breche barkeit im Violett und Ultraviolett besser aus gebildet. Dennoch fehlen im Bunsenflammenspectrum (nach seinem ersten Beobachter auch das Swan sche Spectrus genannt) auch die Linien im Ultraviolett nicht ganz und if elektrischen Licht, das die letzteren sehr ausdrucksvoll zeigt, verräth die Photographie auch das Vorhandensein de Banden a und d Lecoq's Fig. 138. Hunderte von Lime

eind in den genannten Spectren der drei Lichtquellen als folltg übereinstimmend erkannt worden, so dass an der Zusammengehorigkeit kein Zweifel obwalten kann.

Der Verfasser erachtet somit das Cyantiammenspectrum als das vollständige Kohlenstoffflammenspectrum, von welchem das Bunsenflammenspectrum und das elektrische

Bogenlichtspectrum nur Theilspectra sind.

Wie beim Kaltum und Lithium mit Erhöhung der Temperatur der Linien niederer Brechbarkeit an Leuchtkraft verlieren, die Linien höherer Brechbarkeit an Leuchtkraft gewinnen (z. B. beim Uebergang von der Flamme zum Funken s. p. 185), so scheint ähnliches beim Kohlenstoffbandenspectrum verzugehen. In niederer Temperatur (Bunsenflamme) sind die Liniengruppen niederer Brechbarkeit die hellsten, in hoherer Temperatur die Linien höherer Brechbarkeit von G bis L.

Nur eine Bandengruppe scheint dem wirklichen Cyan inzugehören, das sind die rothen und grungelben Banden von 28 b.s. +5. Diese sind canellirt, bestehen aus lauter feinen Linien und weichen so total im Ansehen von den Liniengruppen ab, dass sie sofort wie ein undres Spectrum erscheinen. Namentlich aber sind sie von den Stickstoffbanden verschieden und können nicht mit denselben verglichen werden

§ 182. Linienspectrum des Kohlenstoffs. Wenn man nach Angstrom und Thalen zwischen Kohlenspitzen kraftige elektrische Funken überschlagen lässt, so erhält man ein vom Bandenspectrum total verschiedenes Spectrum, welches zumeist aus feinen Limen besteht.

Liegt die rothe Seite des Spectrums rechts, so stellt sich dieses Spectrum des reinen Kohlenstoffs wie folgt dar.

Incht neben C, rechts davon, eine sehr starke Doppelinne A — 6583 und 6577,5, einige sehr feine zarte Linien zwischen D und E. drei markirte Linien links von b (\$\lambda\$ 5150,5, 5144,2; 5133,0) und eine Baude links von G (\$\lambda\$ 4266), die um so breiter erscheint, je starker die Entlading ist. Dieses Spectrum tritt zum Theil auf bei Funken in verdundtem Kohlenoxyd und Kohlenwasserstoffen. Reinzeigt es sich jedoch nur bei krättigen Funkenentladungen

zwischen Kohlenspitzen. Flevez rechnet dieses Spectrum Verunremigungen zu (Beiblätter 1888 p. 102). Bei Funkenentladungen in Kohlen-Verbindungen erscheinen neben der C-Linien die der begleitenden Elemente.

§ 188. Kohlenstoffverbindungen. Von den Kohlenstoffverbindungen geben nach Fortfall des Cyans nur zwei besondere Verbindungsspectra und zwar. das Kohlenotyd und fraglicher Weise das Acetylen. Ciamician sagt

Bei der Darstellung der Spectren von Kohlenoxyd und Acetylen muss die grösste Sorgfalt auf die Reinigung der Gam



Emissionsspectes von Kohlenverbindungen . nach Ciamic an

Bunsenflamme, wie es Ciamician zeichnet, beigefügt, dami der Leser danach die Lagen der Linien und Banden von Cound C2H2 gegen einander erkennen kann. Da Ciamician kom Linienlagen in Wellenläugen angiebt, so ist die Orientirun nicht leicht. Mga steht bei Ciamician z. B. auf 153 seiner Scale Auf demselben Theilstrich müsste nun auch Ca Lecoq und Cyc (s. Fig. 139) stehen. Diese Stelle ist aber in seiner Zeichnun des Kohlenflammenspectrums leer. Wir vermogen den Wider aprüch nicht zu deuten und lassen dahingestellt, ob wir mit unseren beigeschriebenen Bezeichnungen (a. d. L. i. h. Lecoq) und a etc. (Salet) das Richtige getroffen haben. Hasselberg sieht das Acetylen spectrum als zweites Wasserstoffspectrum an (s. u.).

und der Röhre verwendet werden. Wenn man den Inductionsfunken durch die Gase bei gewohnlicher Dichte durchschlagen lasst, so erhält man nur die Spectren der Componenten, allerdings ist zu bemerken, dass beim Kohlenoxyd nur bei Anwendung von starken Flaschenladungen, oder der Holtz'schen Maschine auch die Limen des Sauerstoffes auftreten. Die Verbindungsspectra entstehen nur in sehr verdunnten Gasen. Enthalt die Geissler'sche Röhre, in welcher man das Kohlenoxyd zum Glühen bringt, die geringsten Spuren von Wasserdampf, so tritt neben dem Kohlenoxydspectrum und der rothen Wasserstofflinie auch das Spectrum des Acetylens auf; wenn undererseits beim Acetylen, Methan, Acthylen oder irgend einem andern Kohlenwasserstoff nicht iede Spur von Feuchtigkeit entfernt ist, so entstehen neben dem Acetylenspectrum stets auch die Bander des Kohlenoxyds. Es sind daher die verschiedenen Ansichten über die Spectren der Kohlentoffverbindungen und übrer Deutung wohl begreiflich.

Zum Trocknen der Gase ist nur wasserfreie Phosphorsäure oder Schwefelsäure (von Bimsstein aufgesogen) brauchbar, Chlorcalcium lässt hier gänzlich im Stiche Die Röhren können nicht durch blosses Durchleiten von trockener Luft und wiederholtes Auspumpen vom Wasserdampf befreit werden, sondern man muss während dieser Operationen das Rohr stark erhitzen, was allerdings bei Röhren, die mit Glashahnen versehen sind, sehr unangenehm werden kann In einer so vorgerichteten Röhre kann man das Spectrum des Kohlenoxyds und des Acetylens, jedes für nich gesondert, erhalten.

Alle anderen organischen Verbindungen*) geben. wenn sie sauerstoffhaltig sind, in verdüngtem Zustande nur diese beiden Spectra, und zwar beide gleichzeitig Bei stickstoffhaltigen Verbindungen gesellt sich auch das Stickstoffspectrum erster Ordnung zu: Kohlenwasserstoffe zeigen alle nur das Acetylenspectrum (s. u.). Bei gewohnlicher Dichte geben alle organischen Verbindungen die Spectren ihrer Componenten, und zwar treten die Spectren des Kohlenstoffs und des Wasserstoffs unter allen Umständen, die Linien des Sauerstoffs und Stickstoffs hingegen nur bei Anwendung von sehr utarken Entladungen auf.

Eines Versuches erwähnt Ciamician, welcher wegen seiner Eigenthumlichkeit mitgetheilt zu werden verdient. Wenn man den Funken einer Holtz schen Maschine durch eine mit versunntem Kohlenoxydgas gefüllte Geissler sehe Röhre überspringen lasst, so kann man, je nachdem man die Schlagweite der Maschine wählt und je nachdem man das Light des verengten Theiles der Röhre oder jenes der erweiterten Enden derselben untersucht, nach Belieben das Spectrum des Kohlenoxyds, das

^{*)} Kohlensaure giebt nur das Kohlenoxydspectrum. Ciamician konnte nicht des Kohlensäurespectrum von Wullner erholten.

Kohlenstoffspectrum erster und zweiter Ordnung und die Linier des Sauerstoffs erhalten. Wenn die Knöpfe der mit einer kleiner Leidner Flasche verbundenen Holtz schen Maschine sich berühren, so giebt das grüne Licht des capillaren Mittelstucken in das Kohlenoxydspectrum, entfernt man die Knöpfe nur ein wenig so beginnt neben den Kohlenoxydbändern das Kohlenstoffspectrum erster Ordnung aufzutreten, bis bei einer gewissen Schlagweit das Kohlenoxydspectrum durch das Letztere ganz verdrangt wird. Bei weiterer Entfernung der Knöpfe geht das Kohlenstoffspectrum erster Ordnung in das zweiter Ordnung über, und endlich beinoch grösserer Funkenlänge treten auch die Sauerstofflinien soll Das Licht, welches die erweiterten Theile der Röhre emittigen ist immer jenes des glühenden Kohlenoxydes,

\$ 184. Spectrum des Kohlenoxydgases. Brennendes Kohlenoxydgas giebt nur einem blauen Schein; kein Spectrum. In Geisslerröhren eingeschlossenes und verdünntes CO, ebenso verdünnte CO₂ (letztere jedenfalls unter Zersetzung), hefernaber ein wohl ausgepragtes Spectrum, bestehend aus grünen

Banden, deren hellste Seite nach Roth hin hegt.

Dasselbe Spectrum bemerkt man auch in anderen Gasen, wenn man dieselben auf unreine Geisslerrohren füllt, namentlich bei Gegenwart von sauerstoffhaltigem Gas; letzteres wird durch den Funken dissociert und der Sauerstoff verbreist alsdann die an der Röhre sitzende oder aus der Schmiere der Hahne stammende organische Substanz zu CO. Man hat oft Noth, dieses Spectrum los zu werden.

Angström und Salet haben dasselbe untersucht; ersten?

giebt 5, letzterer 4 Banden.

Beide geben folgende Banden (rothe Seite) in Wellen-Salet längen : Auguirom HU6 CO_{n} 186 560,9 CO8 519.5 5196CO. 483,2 483 4 CO8 450.5

Verfasser erhielt durch Photographie:

CO₁ = 4830, CO₈ = 4505 CO₈ = 4390, CO₈ = 4187 (Mitte), CO₈ = 4222.

ferner noch schwache Banden bei 3790 (Berl. Ak. 1879-115).

Cinmician but das Kohlenoxydspectrum gezeichnet.*) Wir in dusselbe Fig. 140 No 2 mit der Zeichnung seines Kohlenpectrums zur Vergleichung der Limenlage. Ob die
ater gesetzten Lecoq'schen Zeichen des Kohlenflammenrums Fig. 139 a (L.), β (L.), γ (L.) zutreffend sind, ist
er zu entscheiden (s. o. p. 290 Anmerkung).

Ciamician erklärt, die Bänder des CO seien nicht canel-Verfasser erhielt jedoch durch Photographie sehr feine Ultrungen im CO-Spectrum. Ciamician hat mehr Banden

CO gesehen als Angstrom und Salet.

Ciamician macht auf die Aehnlichkeit oder Homologie chen C und CO-Spectrum aufmerksam; sie geht aus

🗽 141 hervor (vergl. 1 and 2).

hard beobachtete Spectrum des Acctylens besteht aus niehen, dicht neben einander stehenden Linien (Fig. 1403), die bei schwacher Vergrösserung sich so wie Bänder ehmen und namentlich un rothen und gelben Felde am esten sind. Es entsteht angeblich unmer, wenn man Dämpfe von Kohlenwasserstoffen in sehr verdünntem und den Inductionsfunken durchschlagen lässt, und ebensoft man es auch, wenn man den Funken eines Inductionstrates ohne Leidner Flasche zwischen Graphttelektroden iner Wasserstoffatmosphare überspringen lasst, und zwar nur die den Funken umgebende Aureole unter diesen tänden das Acetylenspectrum (Ciamician).

Eine Messung der Linien liegt nicht vor. Einigermassen man aus Ciamician's Zeichnung Fig. 140 durch Verh mit dem C- und CO-Spectrum die Stellung der Linien ehmen. Uebrigens wird die Existenz des Acetylenspec-

s von verschiedenen Seiten in Zweifel gezogen. **)

Bor, Kiesel und ihre Verbindungen.

§ 186. Bor und seine Verbindungen. Von reinem ist nur das Emissionsfunkenspectrum bekannt. Mitscherlich ersuchte dasselbe zuerst. Salet erklärt, dass dasselbe

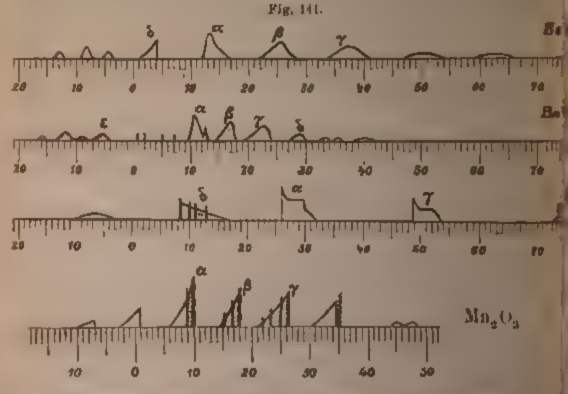
Sitzungsberichte der Wiener Akademie B. 82, 1880.

^{**)} Sielie Kayser, Spectralanalyse Berlin bei Springer p 250.

n einer Wasserstoffatmosphäre zwischen Bor überschlager liess, erhielt eine vierfache Linie im Grün (λ 5103, 4981, 4966, 4964) und eine im Ultraviolett (λ 3596).

Borsaure und Borfluor geben aber nach Mitscherlich ein sehr schönes Binsenflammenspectrom mit Gränfärbung der Flamme, abulich Baryt. Diese Flammenfärbung ist von der des Ba() und Mn,O, etc. sehr bestimmt zu unterscheiden.

Borsäure liefert im Wesentlichen 4 Streifen im Grün und Blau, die nach beiden Seiten hin verschwommen sind und eine andere Position haben als die Barytstreifen. Ihre Lage und ihr Charakter ist aus Figur 141 ersichtlich. Die Spectrades BaO und Mn₂O₃ und C sind zur Vergleichung beigefügt.



Borsaure Salze, wie Borax und Borazit geben dies Borsaurereaction ebenfalls, obgleich wegen der intensiver Natronfarbe der Flamme von einer grünen Färbung nicht mehr zu bemerken ist.*)

^{*)} Falls die Natrontinie (z. B. bei Untersuchung Stassfurte Salze) das Auge zu sehr blendet, dreht man das Fernrohr seitwärt so dass die Natronlinie ausserhalb des Gesichtsfehles fällt.

Andere Borsäure haltige Mineralien geben sie gepulvert mit saurem schwefelsaurem Kall und Flussspath erhitzt oder mit Fluorammonium in die Flamme gebracht. So kann man 2 B. im Turmalin Borsäure nachweisen. Die Färbung verschwindet wegen Verfüchtigung der Borsäure rasch.

Die Reaction ist ebenso empfindlich wie die der Alkalien. Noch brillanter zeigt sich das Borsäurespectrum durch das Verflüchtigen im Wasserstoffe. Man kann damit 1 Milliontel

Gramm Borsaure entdecken.

Auch bei Gegenwart vom grünfärbenden Cu ist Borsäure

leicht nachweisbar (s. p. 251).

Für die Mitte der Borsaurestreifen giebt Lecoq folgende Zahlen. λ 639,7, 621, 603,1; 580,7; 548 (linker Rand); 543,9, 519,2. 494,1, 472,1, 4529.

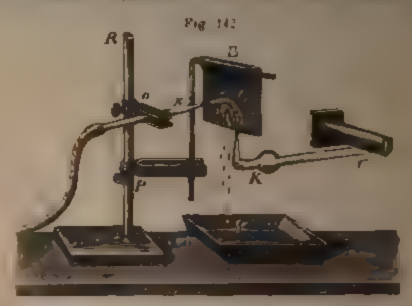
§ 187. Klesel und seine Verbindungen. Das reine Silicium giebt nur ein Funkenspectrum, wenn man den Inductionsfunken zwischen Siciliumpolen überschlagen lasst. Salet erhielt dann folgende Hauptlinien (s. Fig. 1 Tafel IV): Si a k 632, 635, Si 3 599,3, 597, Si 3 505,8, 504, Si 3 443, 441 (beide schwach). Für die Analyse besitzt dieses keine Wichtigkeit.

Kieselverbindungen, z. B. Chlorkiesel, Bromkiesel and Jodkiesel, hefern aber Flammenspectra im Wasserstoffverflächtiger, namentlich wenn man die Flamme abkuhlt. Der Innenkegel der Flamme erweist sich dann gelbgrün gefärbt und hefert ein Bandenspectrum. Die Hauptlimen desselben sind bei allen drei Haloidverbindungen identisch und gehören möglicher Weise der Kieselsäure an Salet*) giebt sie an als Sia (λ 522), Si β (λ 543), Si γ (λ 501), Si δ (λ 567), Si δ (λ 587), Si δ (λ 587) (Fig. 2 Tafel IV). Ausserdem zählt er noch beim Si Cl₄-Spectrum 17 schwache Banden, die z. Th. wieder mit ahnlichen schwachen Banden beim Si Br₄ und Si J₄ übereinstimmen. Da man Kieselverbindungen jetzt unschwer durch P Cr₅ in Chlorkiesel verwandeln kann, so macht eine spectroskopische Kieselprobe keine Schwierigkeit mehr.

Die Abkuhlung der Wasserstofffamme hat sich nach Salet als ein vorzugliches Hulfsmittel für die Beobachtung von Flammen des Wasserstoffverhüchtigers erwiesen, wenn es auf die Färbung des Innenkegels ankommt.

^{*)} Annal. d. Chim. et Ph. IV 28, 66.

Gewisse Stoffe, wie Schwefel, Zinn, Phosphor, Kiesel etc. welche den Innenkegel färben, zeigen ihr Spectrum erst dann wenn die Flamme abgekühlt wird. Zu diesem Zwecke bedient



man sich der beistellend abgebildeten Vorrichtung. Ab kühle genannt B ist ein Platinblech, das von einem Draht getrage wird der in den Retortenhalter R gespannt ist. Derselbe tragt et Wasserzuführungsrohr X, dessen Wasser gegen das Platinblech leise spritzt und in die Schale S tropft. Der Wasserstoff passeleise spritzt und in die Schale S tropft. Der Wasserstoff passeleise spritzt und in die Schale S tropft. Der Wasserstoff passeleise Statinblech auf der rechten Seite der Figur schief berührt das Platinblech auf der rechten Seite der Figur schief berührt bie Flamme brennt dann dicht am Blech. Das Spectreskop C stellt man am besten so, dass seine Axe nahe in de Ebene des Bleches zu liegen kommt. Dicht bei der Brenn offnung ist das Spectrum am deutlichsten

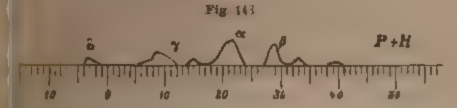
Phosphor und Arsen.

§ 188. Dem Phosphor rechnet man zwei Speetra zu Ein Linienspectrum, welches man erhält, wenn ma Phosphor in einer Geissierrehre einschliesst, dieselne auspamp zuschmilzt und erhitzt, wahrend man laductionssunken dur in gehen lässt. Man erhält dann ein brillantes Linienspectrum wovon Salet als Haupthnien angiebt: Pa 2 603 608 m J. 602. P. 550, 555 546, 543. Py 542, Pd 524 P. 4459. (S. Tafel IV No 3.) Ein ganz anderes Spectrum

es man als das Bandenspectrum des Phosphors chnet, erhält man im Wasserstoffverflüchtiger. Dasselbe s zuerst von Beilstein erkannt.

Bringt man eine Spur Phosphor (soviel wie an einem hölzchen sitzt, reicht hin) in den Wasserstoffverflüchtiger, ubt sich der innere Kegel der II-Flamme grun. Rother oher und unterphosphorige Sauce wirken ebenso.

Der grüne Innenkegel giebt drei charakteristische grüne in, zwei starke und eine schwächere, die stärkste der ersten Pα steht mit ihrer intensivsten Stelle auf 22 g, die zweite Pβ auf 29, die dritte Pγ auf 10, die vierte 4, ausserdem sind noch schwächere Banden hei 33 vorhanden (siehe Fig. 143).



Eine Verwechselung mit anderen, grüne Banden gebenden ist ausgeschlossen, weil unter den Umständen, wie P-Spectrum entsteht, die anderen qu. Stoffe keine Spectra Cu Cl₂ und andere Körper machen sich erst bei viel er Temperatur kenntlich.

Diese Reaction ist so empfindlich, dass Phosphor bei Vergiftungsfällen, sowie den aphorgehalt des Eisens damit feststeilen n.*)

Phosphorhaltiges Eisen in eine Wasserstoffentwicklungste gebracht und imt reiner verdännter Schwefelsaure
ossen liefert eine Wasserstoffdamme mit grunem Kegel.
s Eisen giebt denselben nicht. Reiner PH_s erzeugt eine
ne, die keine Linien giebt. Wie beim Schwefel, so

Indirect kann man daraus auch Phosphorsaure bestimmen, horsaure Salze geben mit metallischem Magnesium im Glasten erhitzt, unter Erglichen schwarzes Phosphormagnesium, it Hell Phosphorwasserstoff entwickelt, kennbar sin faulen eruch und am Spectrum, wenn man dasselbe in den Wassertluchtiger bringt.

ween auch hier zur Erzeugung des Spectrums Wasserstoff Ucherschuss vorhanden sein. Reines Phosphoreisen entwickelne für zich allein keinen Wasserstoff, zu bereits entwickelne Wasserstoff gebracht, erzeugt es aber die grüne Flamme.

Am schönsten erscheint das Bandenspectrum, wenn mit Phosphor geschwängerte H-Flamme durch die Vrichtung p. 296 abgekühlt wird. Wird das Gas phosphireicher, so entsteht rliches Spectrum.

Das Spectrum selbst zugeschrieben setzt wird.

Mulder erkennt zwi schwache Lime au, die lunguapparat erhitzt, fe van Py und eine schu, auch Lecoq (s. Fig. 143). lamme kann nicht dem Pl dieses in der Glübhitze

På und Pa noch eine die k, wenn er P im H-Entwich h eine schwache Linie rech hane (letztere beiden zeichni gt man einen Tropfen Aethi

'n den Entwicklungsapparat, so verschwindet das P-Spectrum augenblicklich.

Sind Schwefel und Phosphor in einem Eisen enthalten so erhält man im Wasserstoffentwicklungsapparat beide Spectren das des S und das des P (s. § 189).

Phosphorige Säure färbt die Wasserstoffflamme schöl grun (Wöhler, Ann. d. Ch. u. Ph. XXXIX p. 251). Auch Phosphorsäure ertheilt der Bunsenflamme eine grünliche Fürbung, jedoch ohne charakteristische Spectralreaction.

Salet erwahnt auch das Spectrum, welches der bei meierer Temperatur langsam verbrennende Phosphor liefen dasselbe enthält ebenfalls die Banden a. 3. 7 Fig. 143.

Nach Mitscherlich giebt das kalte phosphorrescirend Licht des Phosphors ein continuirliches Spectrum, ebens Phosphor in O oder Luft verbrannt.

Ute Wellenlangen des Bandenspectrums sind nach Leco für die Mitten der Banden a 526 3, 7 510,6, 7 560,5, 8 599,

Alleyne empfiehlt für die Bestimmung des Phosphors i Eisen das Funkenspectrum. Er lasst die Funken zwische den zu untersuchenden Eisenelektroden überspringen. Es ve rath sich dann die kleinste Spur Phosphor durch dessen Linie die man durch Vergleichung mit einem andern Funkenphoepho spectrum bestimmt. Im Stickstoff erscheinen die Phospho in den Apparat treten aber wieder auf, wenn man Sauerstoff in den Apparat treten lässt und ist die Menge des dazu nothigen () umgekehrt proportional dem P-Gehalt des Eisens. Der Verfasser hat Tafeln entworfen, aus denen man aus dem verbrauchten () sofort den Phosphorgehalt entnehmen kann. (L'institut 1875, 253).

§ 188a. Arsen giebt ein Linienspectrum, wenn man das Metall oder die Chlorverbindung im Geisslerrehr einschliesst und während des Erhitzens Funken durchschlagen oder dieselben zwischen Arsenelektroden überspringen lässt. Huggins giebt folgende Hauptlinien an. 3 6164, 6108, 5047, 5554. Huntington dagegen: 6023, 6013, 5813, 5653, 5103, 4623, 4593.

Der gelbe Arsendampf giebt ein canellittes Absorptionsspectrum (Lockyer). Analytische Wichtigkeit haben die Arsenspectren nicht.

Schwefel, Selen, Tellur.

§ 189. Schwefel verhält sich analog dem Phosphor; es giebt ein Banden- und ein Linienspectrum, letzteres ist in gleicher Weise, wie jenes, von geringerer Wichtigkeit für die Analyse; es entsteht durch Erhitzen einer Schwefel enthaltenden Geisslerröhre und Anwendung von Flaschenfunken.

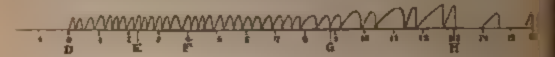
Das Bandenspectrum entsteht im Geisslerrohr durch einlache Inductionsfunken, ferner, unter gewissen Vorsichtsmaassregeln (grosser Ueberschuss an Wasserstoff, Abkühlung), in der Wasserstofflamme, aber auch zuweilen beim Verbrennen von Schwefelverbindungen in NO oder O.

So erhielt Verfasser mit Sells Schweselkohlenstofflampe, in deren Docht Stickoxyd geblasen wurde, ein sehr schönes Bandenspectrum,*) das wie eine canellirte Säule erschien, und breite Streisen im Violett und Blau und viele schmale im Grün und Gelb hatte. Die hellen Streisen erscheinen nach

^{*)} Bericht d. D. chem. Gesellsch. 7. Jahrgang. p. 1522. Plucker und Hittorf erhielten beim Brennen von Schwefel in Sauertoff ebenfalls ein schwaches Bandenspectrum (Phi) transact. March. 3. 1864.

der violetten Seite hin ziemlich scharf und verdunkelten schallmählich nach Roth hin. [Es ist also gerade umgekent schattirt wie das Stickstoffspectrum, wo die hellsten Stelen der Banden nach Roth liegen | Ausgezeichnet sind 7 br. 6 Banden im Violett, deren hellste Seiten bei den Zahlen 132, 126, 116, 113 des Spectralapparats des Verfassers lagen. Jenseits Violett konnte er noch zwei schwache Streifen constatiren bei 145 und 160.*)

Fig. 144.



Nach der anderen Seite des Spectrums vermehrten schi die Streisen, je weiter man nach Roth hin ging und drangten sich immer dichter zusammen. Die heilsten Stellen der Banten lagen bei folgenden Zahlen.

3 5 8 12 14 16 19 21 24 26 29 31 34 37 41 43 45 45 51 55 57 61 64 68 71 75 77 83 88 91 99 103 113 116 120 130 145 160.***)

*, Die Sonnenlinien zeigt derselbe Apparat auf folgender Zahlen. Na (D) — 0, E · 23,5, b : 27,5—28,5, F 40, G 89, H' : 130,

**) Die Wellenlängen der Banden giebt Salet mit lein im Gelb beginnend (s. o.): 590, — 84,5, — 78, — — 1,5, — 64,5, — 59,5, — 53,5, — 48, — 2,0, — 30, — 1, — 25 — 15, — 4,3, — 08,8, — 4, 199, — 74,5, — 89, — — 4, 199, — 74,5, — 89, — — 4, 199, — 74,5, — 5,5, — 0,5, — 65,5, — 61,5, — 54 (linker Rand 5, 39 his 34,5, — 33 bis — 31, — 20 bis 17, — 6 bis 400 Die brillantesten Banden sind durch den Druck herrogehoben.

Verfasser benutzt hier und später, wo dieselben Zahlen ich Aufzahlung der Wellenlängen zu hir eich er Strahlen sehr ich wiederkehren, ein abgekürztes Verfahren der Notirung, inder er die sich wiederholenden Tausender. Hunderter und Zehre durch Gedankenstriche ersetzt, so bedeutet — 54,5 hinter in die Wellenlänge 584,5, ferner — 8 hinter 489 die Wellenlange 18 Das Verfahren ist bekannt und findet sieh auch in Hasselberg Tabellen; es macht die grösseren Zahlenreihen übersichtnehe inden die Unterschunde mahr bervertreten

Im Roth konnte er keine Streisen mehr constatiren, überhaupt hier das Spectrum sehr schwach war und bei bendigte. (Siehe die graphische Darstellung Fig 144.) Das Licht selbst ist blau und von grosser chemischer tasamkeit. Verfasser gelang es, damit eine photographische traitausnahme zu machen innerhalb einer Expositionszeit, ungefähr das Dreisache der Zeit war, die bei gewöhnem Tageslicht nötling gewesen ware.

In einfacherer Weise, aber viel schwächer, erhält man etbe Spectrum nach Mulder, in tem man ein wenig wefeleisen in eine Wasserstoffentwicklungsflasche bringt.

Wasserstoffflamme färbt sich dann inwendig blau giebt dann das oben beschriebene Bandenspectrum. Ist viel Schwefeleisen gegenwartig, so erscheint

Bandenspectrum nicht. Verfasser konnte es nur Fuss der Flamme bemerken. Reiner Schwefelwasserstoff kein Spectrum.

Ferner erhalt man das Schweselbandenspectrum, wenn man wenng Schweselkohlenstoff in das Rohr des Wasserstoffdlüchtigers bringt (Fig. 119), oder statt dessen ein wenig wesel, den man mit der Lampe verslüchtigt.

Da das meiste Zink mit Schwefel verunreinigt ist, so ot das damit entwickente H fast immer einen blauen Innenel. Schon 2 Milliontel eines Grammes reichen hin. den-

iben hervorzubringen (Salet).

Zumeist giebt aber der blaue Innenkegel ein continuirtes Spectrum. Das Bandenspectrum tritt erst
vor durch starke Abkühlung mittelst der Vorbtung p. 296, und zwar unterhalb der Rothgluth
er 5000 giebt der Schwefel im Wasserstoff kein Bandenetrum mehr.

Plücker und Hittorf erhielten das Bandenspectrum oder Spectrum erster Ordnung durch den einfachen Funken. em sie denselben durch eine Geisslerröhre schlagen liessen, dem Schwefel mit Hülfe einer Spirituslampe verdampft de. (Philos. trans. 1865 S. 13.)

Bei Steigerung der Funkenintensität durch Einschaltung Leidner Flasche geht das Bandenspectrum in ein Linienetrum über. Hauptlimen nach Hasselberg sind. 5639. -451, -30. -319, 4816. Piäcker hebt noch weiter nach Violett hin folgende Hauptlinien hervor 4552, -23, -485. -66 (s. Tafel IV No. 4). Hasselberg erkanote an dem Erscheinen dieser Schwefellinien den Schwefelgehalt mancher zu Geisslerrohren verwendeten Gläser

Placker's Zeichnung des Bandenspectrums enthält zwischen F und G (Fraunhofer) nur 11 Schwefellinien. In Sell's Lichtsah Verfasser deren 15. Zwischen D und F zeichnet Plucker 18 Linien, Verfasser sah deren nur 17. Die von Plücker gezeichneten Linien um Roth konnte Verfasser nicht bemerken. Dagegen sind bei Plücker die Linien im Violett, welche im H₂S- und CS₂-Spectrum als die hellsten erscheinen, sehr schwach und unbestimmt gezeichnet.

Das Baudenspectrum der Shaltigen H-Flamme ist von Werth bei Untersuchung von Roheisen und ähnlichen Metallen auf Schwefel, der sich in dem brennenden Gase alsbald verrath.

Wenn man nach Salet*) aus der Platinspitze eines gewöhnlichen Löthrohrs eine Wasserstoftsamme brennen laset und diese gegen Schwefelsäure, Krystalle von schwefelsauren Ammon und Natron, Alaun, Gyps, gegen Sulfite, Hyposulfte und selbst gegen glaubersalzhaltige Gläser richtet, so färbt sie sich bläulich und giebt das Schwefelspectrum. Ba SO, giebt diese Erscheinung nicht. Durch diese Reaction kann nachweisen, dass der Staub der Städte, welcher sich auf alle Gegenstände ablagert, schwefelhaltig ist.

§ 189 a. Absorptionsspectrum des Schwefeldampfes Siedender brauner Schwefeldampf giebt nur eine continuirliche Absorption der stärker brechbaren Strahlen. Erhitzt man aber Schwefeldampf in einem 30 cm langen Rohr zu Rothgluth, so erkennt man bei sehr hellem Licht (Knahgas) Absorptionsbanden, die mit Emissionsbanden des Spectrumerister Ordnung. A 479.5, 470.5, 465.5 454, 447 (s. o. Anm.) übereinstimmen (Salet).

§ 190. Schwefelammonium, durch das man eines Wasserstoffstrom leitet, giebt eine blaue Flamme mit continuirlichem Spectrum; wird es aber reichlich mit NH_a vorsetzt, so zeigt sich das NH_a-Spectrum (s. u.).

^{*}i Compt. rend. 1868. Poggend. 137.

Schweflige Säure liefert mit H verbraunt eine Schwefelflamme mit continuirlichem Spectrum.

§ 191. Selen verhält sich ähnlich wie Schwefel. Es giebt unter gleichen Umständen wie dieser ein Banden- und ein Lintenspectrum.

Selen liefert jedoch, abweichend vom Schwefel, schon direct beim Verbrennen ein Bandenspectrum. Im Wasserstoffverflüchtiger ertheilt Selen der Flamme einen grünlich blauen Kern und giebt eine Menge Linien unter fast gleichen Abständen, die sich einem continuirlichen Spectrum nähern

Von Banden (Mitte) notirt Salet bei der Se-Flamme.

1 565, — 50, — 37, — 27, 16, — 05, 495, — 84, — 75, — 67, — 61 (s. Tafel IV No 5).

Dasselbe Spectrum erscheint umgekehrt durch Absorption

im Selendampf bei 700° (Lockyer und Roberts).

Das Linienspectrum ist sehr reich an Linien. Salet hebt bervor: α 530,7. β [-27, -5], γ -2,3. δ -17.7. -4,2. 509,5, η 499,5, θ -84 (doppelt). μ -76 s. Tafel IV No. 6. Selensäuredampf giebt ein Bandenspectrum (Gernez)

§ 192. Vom Tellur kennt man ähnlich wie beim S und Se zwei Spectren, die beide im Geisslerrohr mit schwachen und starken Funken erhalten worden sind, das Bandenspectrum von Salet s. Tafel IV No. 7 und das Linienspectrum von Thalen.

Mit Rucksicht auf die geringe analytische Wichtigkeit deser Spectren, die wegen der schweren Fluchtigkeit des Teschwerer herstellbar sind, als die des S und Se, gehen wir bier nicht näher darauf ein, sondern verweisen in Bezug auf Wellenlangen auf Kayser, Spectralanalyse, Berlin bei Springer.

§ 198. Absorptionsspectrum des Tellurchloril. Tellurchloriddampf ist intensiv schmutzigroth und zeigt ein Absorptionsspectrum mit vielen Lunien. Würdner giebt deren Lage für einen Apparat. der C auf 50, I) auf 99, E auf 159, b auf 180 zeigt, wie folgt

59 68 (beide schwich) 74, 78, 81, 90, 99 111, 121, 124,

34. 145—46 **156—58. 159**—69. **181.**

Im offenen Rohr wird der Dampf heller, indem Tellur-

304 Metalloide, die vorzugsweise charakt. Funkenspectra liefern.

oxyd und Teltrachlorid entsteht. Letzteres ist gelb, zeigt aber keine Absorptionsstreifen.

Dieses Spectrum dürfte zum Nachweis des Te eher brauchbar sein als das Funkenspectrum.

Capitel II.

Metalloide, die vorzugsweise charakteristische Funkenspectra liefern.

Die sogenannten permanenten Gase.

§ 194. Stickstoff. Die Spectra des Stickstoffs sind in diesem Buche schon Gegenstand der Besprechung gewesen; denn jene Spectra, die wir als Elektrodenspectra der Luft beschrieben haben (§ 52 und 115) s. Tafel II No. 1 und 2 sind Stickstoffspectra. Nur das Luftspectrum (Tafel II No. 3), welches durch die Knatterfunken entsteht, enthält neben Stickstoff- noch Sauerstofflingen.

Es geht daraus hervor, dass der Stickstoff zwei resp. drei Spectra besitzt: das Spectrum 1. Ordnung oder Bandenspectrum. Dieses erhält man am schönsten mit der Geisslerröhre, wenn man trockne atmosphärische Luft einschliesst, bis auf 1—2 mm Druck auspumpt und daso die einfachen Inductionsfunken durchgehen lässt.

Das Rohr leuchtet dann wundervoll violett und zeigt ausser den sichtbaren Banden (mit der schärfsten Seite nach Roth hin) noch eine Anzahl ähnlicher Banden im Ultraviolett, welche Verfasser photographisch beobachtete.*)

Dass der Sauerstoff bei der Beobachtung sich nicht verräth, liegt an der Lichtschwäche seines sog. Spectrums erster Ordnung.

Aus den Daten § 115 und Figur No. 1 und 2 Tafel II geht hervor, dass zwischen dem Bandenspectrum des positiven und negativen Pols Unterschiede vorhanden sind, welche der Erklärung noch bedürfen. Die Stickstoffbanden sind dadurch

^{*)} Berichte der Berl. Akad. 1879 S. 586.

rakteristet, dass sie nach Roth hin durch eine scharse He Linie begrenzt sind. Bei sehr starker Dispersion, wie z. B. Hasselberg anwendete, zerfallen diese Begrenzungsten in Tripellinien und die angrenzenden Canellirungen in de einzelne Linien resp. Liniengruppen ("Doubletten und ipletten"), die in den helleren Theilen der Banden heller d und dichter stehen, in den danklern schwächer und weiter.

Total verschieden von beiden Bandenspectren ist nun Linienspectrum Tafel II No. 3, welches inan am hönsten erhalt, wenn man Flaschenfunken zwischen Metallen in Stickstoff überschlagen lasst. In gewöhnlicher Luft igen sich dann auch Sauerstofflinien. Bei gewöhnlichem aftdruck erscheinen die Linien weniger schaif als bei Vermaung. Nimmt man ein Geisslerrohr mit sehr enger Catarröhre, so steigt selbst bei einfachen Inductionsfunken Temperatur des eingeschlossenen Gases so bedeutend, dass Linienspectrum zu Stande kommt (Wüllner).

Das Bandenspectrum ist so charakteristisch, dass es in That zum Nachweis von Stickstoff in Gas-Gemengen men kann.*) Ist Feuchtigkeit zugegen, so erscheinen auch

🔚 Hanptlinien des Spectrums des Wasserstoffs.

Die gewöhnlichen Stickstoffgeisslerröhren des Handels halten neben atmospharischer Luft auch Feuchtigkeit und ecksilber (von der Pumpe) und hefern daher Linien des und H.

Ber starkem Druck (10 Atmosphären) wird das Spectrum t starken Funken z. Th. continuirlich (Cazin, Compt. nd. 84, 1155)

Von den zahlreichen Messungen geben wir Angström's und alen's für die Hauptlinien.

1) Bandenspectrum des positiven Pols (Capillar-11) 0321. -14. 295, 49, 43, -26; 5853. -46, -31, 02, -795, -81, -52, -45, -31; 133: -77, -42, -37, -22, -26, -96, -92, 5387: -67, -33; 5213: 98, 5196: 83, -79, -66.

^{*)} Best benutzt dazu das durch den starken Funken resulnde Lirienspectrum. Dadurch findet man nach B. bei gewöhnein Atmospharendruck im Wasserstoff noch 1,15 % und im herstoff noch 0.8 % Stickstoff und zwar zuerst durch die Limen 500.4, 568,1, 566,6 und 516,4.

H. W Vogel, Spectralanalyses ? Auft.

306 Metalloide, die vorzugaweise charakt. Funkenspectra befere.

Im Ultraviolett beobachtete Verfasser 4000, 3946 - - 18, 3895 - 40 -- 07, 3762 - - 13 3670.

3895 - 40 - 407, 3762 - -13 3670.*.

Nach Goldstein und Wullner ist das Bandenspectrum im Stickstoffs in seinem Ansehen nicht constant, sondern wechselt is der Intensität einzelner Banden mit der Verdunnung, Röhrenweits Stärke der Entladung etc.

Das Spectrum des negativen Pols in der Gesslerröhre zegtsich viel weniger hinenreich als das des negativen Glimmlichts in der Luft Tafel II No.2. H. C. Vogel giebt nur 12 Lamen (Pogged.

Ann. 146 p. 321)

2) Lintenspectrum, nach Lecoq: \$6604, 560, -482, 171, -161, 0113, 935, 711, -677, 5534, -492, 454, 177, -044, 003, 4941, -805, 788, 706, 4648, -33 - 05, -449, 34, 17, 14, 347, 18, 240 88, -00, -439, 093, 62, 00 s, Tafel V No 9,

Das Absorptionsspectrum des Stickstoffs bildet zun Theil die sogenannten Luftimen, die sich im Sonnenspectrum finden und hier am stärksten bei sinkender Sonne, wo die Luftschicht, welche die Sonne durchstrahlen muss, am dicksten ist, sich zeigen. Diese Banden und Linien gehören aber unter dem Stickstoff auch dem Sauerstoff der CO2 und dem Wasserdampf an und ist man noch nicht vollig darüber orientist, welche Banden dem, und welche jenem Bestandtheil zuzurechnen sind is § 15).

Sauerstoff, Ozon und seine Verbindungen.

§ 195. Sauerstoff. Die spectroskopische Beobachtung der Sauerstoffs ist nicht leicht. Es ist schon schwierig, das the absolut rein in Geisslerrohren zu erhalten, da Spuren organischer Korper, welche zumeist an dem Glase haften, bei der Funkergebung verbrennen und dann Veranlassung zur Bildung von Columen (s.o.) geben. Die Sauerstoffröhren des Handels enthalten zumeist CO. Die Rohren halten sich auch nicht lange, selbet wenn sie reinen O enthalten. Nach Schuster, dem wir die eingehendsten Untersuchungen über O verdanken.

*) Die ausführlichste Untersuchung über das Stickstofe spectrum verdanken wir Dr. Hasselberg in Pulkowa (Mémost du Facad, d. Petersbourg S. 32 No. 15, 1885).

") Als Curiosum sei hier erwähnt, dass die kurze Notitiber Sauersteff in der ersten Auflage dieses Buchs, bei deren Erschemen die Kenntnisse über Saierstoffspectren noch siehr ungenügend waren, Herrn Schuster der seine Untersuchungen über Gerst spater veröffentlichte der Veranassung gab, das ganze Buch in absprechendster Weise in der "Nature" zu kritisten. Es durft unter solchen Umständen angezeigt sein, auf die Vorrede in erst Auflage hinzuweisen, worm ausdrucklich erklart ist, dass die beingen Spectren, welche keine oder geringe Wichtigkeit für die chemische Analyse haben, hier nur kurz berührt werden könne

Illner, Paalzow und Verfasser haben sich drei charakteristische beratoffspectra herausgestellt:

41 Spectrum des Capillarrohrs oder Positiven Pols Geisslerrohr mit Inductionsfunken.

Dieses ist so hehtschwach, dass man es nur im Dunkeln bachten kann. Es besteht aus wenigen Linien.

Paalzow and Vogel beobachteten: A 615, (a) 615, 603, 596 543. 332], 8 [500, 497], \$ 436, 394.5.

Schuster* beobachtete / 615686, // 54355, 53294, & 43676.
Schuster nennt dieses Spectrum das zusammengesetzte sienspectrum. Er hat in Folge der starken Dispersion Apparates wohl die schwächeren Linien übersehen.

2) Das Spectrum des Negativen Pols. Als solches zeichnet Schuster nur Linien und Banden zwischen A und F. blzow und Verfasser rechnen dagegen zu diesen noch Linien im und Violett die in der That bei einfachen Funkenentladungen Pol erscheinen.

Am negativen Pol zeigten sich folgende Linien in Wellenlängen:

Paalzow u Vogel	nach Schuster	usch Pasisow u. Voget	nach Schuster
635 Bande		(528 bis	5292
610 Linie		1922 Bande	5220
(BOD) bis	6010 bis	464 Linie	
595 Bande.	5960.	458	
591 bis	590 bia	441 11	
[582] , .	584.	436	
/562 bis	563 bis	434 ,,	
550	5553.	432	
543 Lime		41B ,	
532 .,		407	

Bemerkt zu werden verdient, dass die oben mit a und y eichneten Linien des positiven Polspectrums (s. o.) sich auch im gativen Polspectrum wiederhaden. Die von P. und V. gesehenen den photographisten Linien im Blau. Indigo und Violett hat huster nicht verzeichnet, sie stimmen vollig mit dem starken nkenspectrum im Sauerstoff (siehe B.) überein. Zeichnung O-Spectra von P. und V. findet sieh Wiedemanu, Annal. 1886 XIII p. 336.

3) Das "elementare Linienspectrum", welches starke schenfunken bei gewöhnlichem Druck liefern. Dieses Spectrum on allen das glanzendste und am leichtesten berstellbare. Es ubt, den Sauerstoff auch in Gemengen zu erkennen.

^{*,} Schuster wandte 6 Prismen an (Dr. P. und V. nur 2), ber die grössere Detaillirung.

308 Metalloide, die vorzugsweise charakt, Funkenspectra liefera.

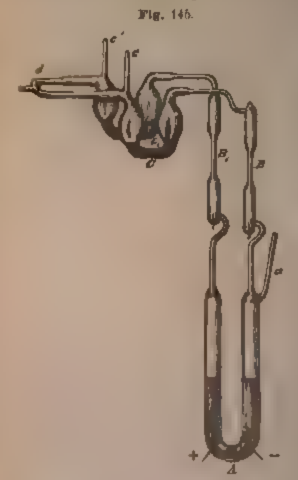
So ist es unschwer, in einem Gasgemenge, welches im Eudometer sich befindet, durch Leberschlagen von Flaschenfunken di Bestandtheile N und O zu beobachten.*) In dem Luftspectru

*) Nach Best kann man in dieser Weise noch 4,5 % Sanet stoff neben Stickstoff erkennen. Noch empfindlicher dürfte die

Photographie sein.

Den Apparat zur Untersuchung des Sauerstoff- und Wasserstoffspectrums, wie ihn Verfasser construirt, erlaubt die elektrolytische Herstellung beider Gase. Seine Einrichtung erläuten die Abbildung Fig. 145.

A ist em U-formiges, mit concentrirter Schwefelsaure gefällte



und mit Platinelektroden verschenes Gefass; a ein Glasansatz, durch welchen mit Hülfe eines Trichters lie Schwefelsaure in das Robr Ahineingebracht wurde, Bund Bi zwei Spectralröhren, Cund Ci zwei kugelformige, mit einem Gemisch von concentrater Schwefelsaure und des peltchromsaurem Kali gefullte Gefasse, e und ei die zuzuschmelzenden Ausatzröhren, durch welche die Füllung geschaft.

Füllung geschah;

d das Glasrohr, durch welches der ganze Apparatan eine Geissler sche Quart-silberluftpumpe angesetzt wed. Wird nun die Schwefelsäure Adurch einige Bunsen sehe Elemente zersetzt, und werde die in den Röhren Bund Besch sammeln len Gase durch die Luftpumpe fortwaktet verdunnt, so übersieht ust dass in diese Rohren kein Bestandtheile mehr hineinge

langen können, welche von dem Quecksuber der Luftpumpe under Schmiere der Hahne und Stopfen derselben herruhren bei len Flüssigkeitsmassen in den Gefässen e und ei speiren wie Ventile ab

Lettet man durch die eine von den Rohren B un l Br., welch mit Sauerstoff gefüllt ist, den Strom eines starken Induct minn so sieht man, nachdem das Stieksteffspectrum und auch das diffut nachleuchtende Licht der Verbindung von Stickstoff, Sauersta

The Holden of th

Salet giebt folgende Liniengruppen O_a (λ 645, -17.1. - -2). Schuster**) lässt dieselben ganz weg) Als $O\beta$ verzeichnet Salet 521. - 19. -7.8. -6.1; als $O\beta$ 494.1, -2.4. -0.6; $O\delta$ die 8 Linien von λ 471.2 bis 464.1. (S. Tafel V No. 10.)

Die ubrigen stimmen mit dem Spectrum des negativen Pols maeits F (s. o.,***). Von F bis H gehören die Mehrzahl der inten des Luftspectrums dem Sauerstoff an.

§ 196. Absorptionsspectrum des Sauerstoffs. Dieses idet einen Bestandtheil der sogenannten atmosphärischen Linien Sonnenspectrums (s. u.). Es tritt nur bei sehr grosser Dicke ad Dichte hervor. Egoroff erkannte es in einer Röhre von 60 m änge bei 6 Atmosphären Druck. Es zeigte sich alsdam die ruppe A des Sonnenspectrums (Bande und Doppellinie), Gruppe B

ad Schwefelsaure verschwunden ist, das Kohlenoxydspectrum. Fig. 140 No. 2)

Je langer jedoch der Sauerstoff hineingeleitet und durch die zurape wieder herausgeschafft wird, um so mehr schwinden diese anden, und statt dessen tritt das positive Pol-Spectrum auf.

Die Intensität dieses reinen Sauerstoffspectrums ist sehr ering, doch liessen sich diese Linien sicher bestimmen; bedeutend stensiver ist das Licht an der negativen Elektrode.

Wird jedoch dem Sauerstoff, nachdem er soweit wie möglich ridinat ist, nur eine Spur Wasserstoff zugesetzt, was bei der nordnung des Apparates leicht erzielt werden kann, indem man ar den Strom der Zersetzungsbatterie für das Voltameter A umkehren braucht, so erstaunt man über die plotzlich auftretende tensität sowohl der Sauerstoff- als auch der Wasserstoffinien,

In diesem Zustande konnte man bei weitem Spalt und zweiundiger Exposition ein brauchbares photographisches Bild der erker brechbaren Seite der Spectren erhalten.

*) nahe b. Sonne

**) Schuster giebt noch ein continuirliches Spectrum des O welches sich zeigt, wenn die Geisslerrohre nur massig entleert Der Funke hat alsdann eine gelbe Farbe. Bei weiterem Enteren geht dann das Spectrum in das des positiven Pols über Phil Trans. 170 p. 160).

*** Schuster hebt hervor: A 4942, -705, -699, - 01,

-48. -415.

310 Metalloide, die vorzugsweise charakt. Funkenspectra helem

(Bande und 7 Paare). Egoroff schreibt auch die Linie a (Fig. 1-6).

dem Sauerstoff zu (Compt. R. 101, 1143 -45).

Olszewski untersuchte das Absorptionsspectrum des i des sigen Sauerstoffes und ermittelte für die Lage der Streifen folgende, auf Wellenlangen reducirte Werthe. In Orange t. 4-524, Gelb 581-573, Grün 535, Blau 481-478. Bei Untersuchurg et Absorptionsspectrums der flussigen Luft fand derselbe, dan in dem Luftspectrum ausser den für den Sauerstoff charakteristischen Streifen keine anderen Absorptionsstreifen zu finden sund

Streifen keine anderen Absorptionsstreifen zu finden sind Nach Ol, besitzt der flüssige Sauerstoff trotz seiner Lutelosigkeit selbst in sehr dünner Schicht eine überaus bedeuteide Absorptionskraft, und zwar stimmen seine beiden stürksten Absorptionsstreifen 628 und 577 (Mitte genau mit den entspreche det tellurischen Absorptionen des Sonnenspectrums a und den bereitellurischen Absorptionen des Sonnenspectrums a und der bereitellurischen Absorptionen des Sonnenspectrums a und der bereitellurischen Absorptionestreifen verursacht. Die beiden anderen Streifen ungrunen und blauen Theile sind bei der relativen Schwäche un Sonnenspectrum nicht nachweisbar (95. Bd. d. Sitzb. d. k. bösterr Acad. d. Wissensch, H. Abth 1887 Febr.-Heft,

Aus Egoroff's und Oiszewski's Versuchen wurde folgen, last das Absorptionsspectrum des luftförmigen und flussigen Sauere für bereinstimmt. Achnliches bemerkt man bei der Untersaljeter-

saure (s. o)

§ 197. Ozon ist blau gefarbt und giebt nach Chappan und Hartley ein charakteristisches Absorptionsapectrum, das in dem flussigen wie in dem luftförmigen Zustaud i tent. d. ist. Die Intensität ergiebt sich aus den griechischen Buchstaben:

6285, a (6095 bis 5935), \$\beta\$ (53 m) bis \$-270, 5085 bis \$-\infty\$ \text{4925 bis} \$-\infty\$ (1645 bis \$-\infty\$ 00, 4400); \$\delta\$ 5470 bis \$-\infty\$ 4525 bis \$-\infty\$ 10, 4700 bis \$-600)

Mit abnehmender Temperatur werden die Banden stärker. Ch. und H. wollen einzelne Banden dieses Ozonspectrum mit atmosphärischen Banden (s u) identificiren und sogar die blank Farbe des Himmels einer Ozonschicht zurechnen.

§ 198. Atmosphärische Luft. a. Funkenspectra. Wie bemerkten bereits bei der Besprechung der Metallspectren, dan wenn ein starker elektrischer Funke zwischen Metallelektrode überspringt, das Spectrum desselben einerseits die Metallime zeigt und zwar in der Nähe der Pole, und die Linien des fantspectrums. Als letzteres bezeichnet man gewohnlich das misstarken Flaschenfunken erzeugte

Huggins erhielt das Luftspectrum fast rein mit nur Jr. Platinhinien, wenn er die Funken zwischen hibreichend weit en fernten Piatinelektroden überschlagen hess. I'm aus den zahreichen Luftlinien die Metallinien zu ehminiren, wendet mereichen Luftlinien die Pole eines andern Metalls, Gold oder Aluminium, an Die Linien, die beiden Funken gemeinschsität sind, geboren dem Luftspectrum an. Fig. 3 Tafel II steilt de

Luftspectrum des langen Inductionsfunkens nach Lecon dar Die Sauerstofflinien desselben haben wir bereits oben angegeben. Die übrigen gehören dem N. an

Ausser Stickstoff und Sauerstoff enthält die Luft auch noch Wasserdampf und Kohlensäure und eine Spur Kochsalz. Diese Bestandtheile treten nach Kundt im Spectrum des Blitzes deutlich herver (Kohlensäure ausgenommen). Kundt erkannte, entsprechend Wuliner's Beobachtungen, dass kunken oder Zickzackblitze ein Lanienspectrum, die Flächenblitze (wie beim Wetterleuchten- nur ein Bandenspretrum erzeugen (Poggend, 135, 315.)

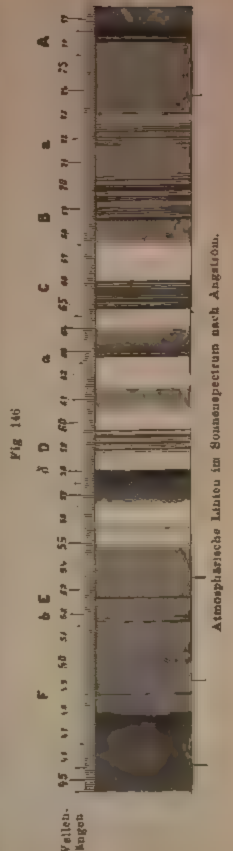
Schuster sah wiederholt die Sticktofflinien A 5002 und 5681, ausserdem
aber Banden in Flachenblitzen, die er
als Kohlenoxyd und Sauerstoffbanden
deutet; a 5592 (CO), 3 5334 (O - Pol),
y 5482 (CO), 3 5260 D - Pol)

b. Absorptionsspectrum. Die Luft zeigt eine Menge Absorptionslinien, die man nur dann wahrn.mmt, wenn die durchstrahlte Schicht mehrere Meilen lang ist. Am auffallendsten machen sie sich beim Sonnenspectrum kenntlich.

Zantedeschi fand zuerst, dass. wenn die Sonne sich dem Horizont nahert, neue Lamen sichtbar werden, und bereits vorhandene sich verbreitern.

Am aussallendsten sind die Verinderaugen, welche im Orange und
Gelb eintreten. Es erscheinen hier
mehrere neue Streisen, von denen
namentlich ein breiter Schatten &
(Fig 116) bei D nach Grun lun bemerklich ist, serner eine kraftige Linie a,
angelähr in der Mitte zwischen C und
D, jedoch näher am C gelegen*) [in
Fig. 116 die linke der mit a bemeichneten Linien].

*) Henessey, der in Indien beobochtete (proc. R. S XVIII Juni 16.



312 Metalloide, die vorzugsweise charakt. Funkenspectra liefern.

C verdickt sich nach beiden Seiten hin, B nach der ultrarothers ausserdem treten dicht bei B nach a hin eine Menge Absorptionsstreifen auf s. Fig. 146) A wird breiter und tritt deutlicher hervor, man erkennt ferner das Ultraroth, welches um Mittag (vermuthlich des blendenden gelben Lichts wegen) nicht sichtlag.

ist und in demselben erscheinen ebenfalls Streifen.

Den Streif &, sowie a*) und die Verdickungen von C muniman jederzeit auch ohne Sonnenlicht wahr, wenn man eine helle Stelle des Horizonts mit dem Spectroskop mustert. Solches at erklarlich daraus, dass das vom Horizont kommende Licht reflektirtes Sonnenlicht ist, welches die Strahlen micht erthalten kann, die das Sonnenlicht bereits auf seinem Wege bis zum Horizont und von dort bis zu unserm Auge durch Absorption verloren hat.

Bei feuchtem Wetter erscheinen die Streifen auch in den oberen Regionen der Luft, man beobachtet dann ferner eines Absorptionsstreif zwischen F und B und scheint ein Zusammeshang zwischen der Intensität dieser Linien und dem Feuchtigkeitsgehalt der Luft ziemlich wahrscheinlich Piazzi Smith nennt sogst die Bande d das Regenband, weil man aus dem starken Erscheiden desselben auf bevorstehenden Regen schliessen kann.** Nuchmittags offenbaren sich die Streifen rechts und links von D zuerst dadurch, dass das Gelbe als ein bestimmt abgegrenztes Fell erscheint Bei Beobachtung von Absorptionsspectren mittelst Himmels-

1870 p. 6) giebt an, dass die betreffende Lime [812 semer Scala C — 694, D — 1003] um Mittag ganz fein sichtbar et aber schon 3 Stunden vor Sonnenuntergang sich verchekt und nahe vor Sonnenuntergang plötzlich schwarz wird.

*, " der Figur ist identisch mit der d-Linie des Verfassers.

**) H. Klein nennt dagegen Regenbanden die bei fruchten Wetter erscheinenden Limen rechts von D und links von C Fig 116. Diese Linien, sagt Kl., verdanken ihr Hervortreten dem Wasser dampf unserer Atmosphare und werden starker, wenn demes Menge zunmmt, nehmen aber ab mit wachsender Trockenheit der Luft. Die Optiker Reinfelder und Hertel in Munchen verfertiget fur diese Beobachtungen gerads chtige Spectroskope und regiurbarem Spalt, ber welchem nach Klein's Augabe die rother. Stral lee mehr gegen die Mitte des Gesichtsfeldes zu liegen kommen, als dies bei gewöhnlichen Spectroskopen der Fall ist. Bei niedrigen Sonnenstande und trockenem und kaltem Wetter zeigt das rothe Ende des Sonnenspectrums die Linien B, C, D rein, bei feuchten und warmem Wetter wird C doppelt und zugleich erscheine die Linien Lahe D rechts. Dass spatestens 4 bis 6 Standen nach ihrem Erscheinen Regen eintritt, ist nach Klein fast sicher, un er wanscht, dass in den täglichen Wetterberichten "statt de lächerlichen procentischen Luftfeuchtigkeit" die Intensität de

ichte muss man sich hüten, diese atmosphärischen Streifen mit Absorptionsstreifen der zu untersuchenden Körper zu verwechseln.

Man fasst alle Absorptions-Streifen der Luft unter dem famen der atmosphärischen Linien zusammen. Es ist albstverstandlich, dass dieselben auch um Mittag nicht ganz erschwinden können. Jausen beobachtete, dass bei 8200 Meeresche auf dem Gipfel des Faulhorns) die atmosphärischen inten viel weniger bervortraten, als in der Ebene, er contatirte ferner, dass ein grosser Scheiterhaufen, dessen Flamme in continuirhehes Spectrum zeigt, in 21 Kilometer Entfernung tmosphärische Linien giebt, wie das Spectrum der unterschenden Sonne.

Verschiedene der atmosphärischen Linien gehören dem Sauer-

soff an / B. A. B und a | nach Egoroff s. p. 309).

Angstrom schreibt den Schatten & links von D nicht dem Wasserdampf, sondern der Kohlensäure zu und ist er dematsprechend in der nach seiner Tafel gezeichneten Figur mit K zeichnet (s. Recherches sur le spectre solaire l'psale 1868). Die dem Wasserdampf zugeschriebenen Streifen tragen das zeichen W.

Dass der Streifen & der Kohlensüure angehören soll, ercheint etwas zweifelhaft, wenn man in Betracht zieht, dass man tenselben an nebligen Tagen in dem sonst continuirlichen Spectrum ter Gastlammen wahrmmmt. Dizewsky rechnet ihn dem O. zu.)

Bei schr starker Dispersion lösen sich diese Banden in feine streifen auf. Die Absorption der Atmosphare erstreckt sich aber sicht blos auf den rothen Theil des Spectroms, sendern ist ebensonerklich im violetten und ultravioletten. Diese Theile werden legen Sonnenuntergang fast völlig ausgelöscht, so dass sie das Luge kaum noch wahrnimmt. Da diese Theile kräftiger auf die hotographiscle Platte als auf das Auge wirken, so ist das Studium ber die abnehmende Intensitat des violetten Theils des Spectrums er nædrigen Sonnenstande mit photograph.schen Platten leichter. a Berlin und auf sen er Reise von Brindisi bis Ceylon mittelst Trockenplatien"; theils nut remen Bromsill erplatten, theils mit olchen, die für Gelb durch Zusatz von Naphtalinroth empfindlich emacht worden waren. Schon die Beobachtungen der ersteren verschiedenen Zeiten in Berlin zeigte deutlich, dass die Durchschtigkeit der Atmosphäre für die verschiedenen Spectrumfarben anz ausserordentlichen Schwankungen unterliegt i Berichte der Deutschen Chem Gesellsch 1874, S 884, dass die chemische Wirkung des Lichts sich bald mehr oder weniger weit nach Violett der Ultraviolett erstreckt und dass die Intensität der Wirkung er einzemen Farben zu verschiedenen Zeiten ausserst verschieden t, ohne dass eine gesetzmassige Abhangigkeit dieser Variationen om Barometerstand, vom Dunstdruck und von der Sonnenhohe ichgewiesen werden könnte.

314 Metalloide, die vorzugsweise charakt. Funkenspectra hefere

Bei seiner Reise nach den Nicobaren, als Mitglied der inglischen Sonnenfinstermissexpedition, constatute er durch Versicht mit photographischen Platten, dass unter Umstanden die chem ibs Wirkung des tielb starker sein kann als die sonst gewonnlich intensivere Wirkung des Blau Poggend. Ann. B. 156 p. 322) und dass trotz beträchtlich größerer Sonnenhöhe in den Tropen ist chemische Wirkung des Lichts bei nicht vollig klarein Weber weit hinter der vorausgesetzten zurückbleibt. Die durchsichtigte Atmosphare im Meeresmiveau findet man in der Wuste, namertich unweit Suez. Jannsen fand die Luft in dem hochgelegenen Sinke (Himalaya) so durchsichtig, dass er die ultravioletten Strahen deutlich erkennen konnte.

§ 100. Oxyde des Stickstoffs. 1) Untersalpetersalie. Im dem rothen NO₂-Dampf einer Flasche mit rauchenter Salpetersaure erscheinen zahlreiche Linien im Grun und Bau. In höherer Temperatur wird der Dampf dunkler und und fast undurchsichtig, indem sich die Linien vermehren. In elektrischen Lichte bemerkt man dann nach Brewster gegen 2000 solcher Linien. In dünner Schicht erscheint mit Taschenspectroskop das Spectrum wie Fig. 147 No. 2.

Fig. 147



Absorptionsspectra der Unterentpetersaure

Nach Morren zeigen dampfformige salpeterige Sam und Untersalpetersäure dasselbe Absorptionsspectrum. Inche Umstand ist auf eine Zersetzung des NO₂ H-Dampfes zurükzuführen. Link erklärt, dass NO₂H in der Hitze zerfole a NO₂ und NO, die sich in der Kälte wieder vereinigen. Nach Moser erscheinen bei NO₂ auf Theilstrisch 21—20 makk Linien, die meisten liegen aber zwischen 35 – 90°) Die Linien auf 35—71 sind fein, die von 73—90 breiter.

^{*1} Na hegt auf 50 seiner Scala, Sca auf 98 (Porgenist Ann. 137, 165).

Flussige NO2 giebt nach Kundt (Pogg. 141. 157) im grünen und rothen Theil des Spectrums drei bis fünf matte schwarze Banden, die mit den Absorptionsstreifen des Dampfes übereinstimmen.

Gernez bestätigt dieses. Aehnlich verhält sich H_20 freie N_20 , gelöst in Benzin, Nitrobenzol, CS_2 . Chloroform (s. Fig.147 No. 1). Dagegen giebt NO_2 , gelöst in NO_3H die Streifen nicht, woraus Gernez schliesst, dass hier eine Verbindung der NO_2 vorliegt. Schüttelt man NO_2 haltige NO_3H mit CS_2 , so geht die NO_2 an CS_2 über und giebt die Streifen (Compt. rend. 74, 465).

Verfusser untersuchte mit Zeiss-Apparat (s. p. 60) dus Spectrum der NO₂ als Gas und in Benzin, welches mit rauchender NO₃H geschuttelt wurde, nebenemander und erhielt die Spectra Fig. 147.

Die Wellenlangen der wichtigsten Streifen (die bei starkerer Dispersionen in Linien zerfallen) ergaben meh innerhalb der Gepauigkeitsgrenzen seines Instruments wie folgt:

NO ₁ = Dampf (Fig. 147 No. 2)	NO ₂ = Lösung (Fig. 147 No. 1)
190 6 0. 6	/1 1 7 7

472	feiner Streif, Grenzei	n der Banden
480	Doppelstreif,	
488	femer Streif,	J 488
495	Doppelstreif	495
500	dicke Doppelstreifen,	j 500
510	dicke impletsmenten,	1 512
518	feiner Streif,	1 518
52f	dicker Streif, eine aus feinen Limei	n)
	bestehende Bande abgrenzend	. 1
531	undere Seite dieser Bande.	1 535
538	Linien, eine Bande zwischen sich	(538
550	cu.schliessen i	550
562	at Xulona Tinian	562
570	stärkere Linien,	₹ 572
571	anhamaha taran	,
585	schwache Linien,	
591		1 500
600	stärkere Limen.	348
610		(660

Eine sehr eingehende Untersuchung und Zeichnung des NOg-Spectrums mit ca. 400 Linien hat Hasselberg publicirt [Mémoire de l'ul. d St. Petersbeurg (7-26 (1879)].

Für Chemiker reicht die Kenntniss der obigen Tabelle mehr

316 Metalloide, die vorzugsweise charakt. Funkenspectra liefera.

2) Hebersalpetersäure. Wenn man nach Hautefruilt und Chappuis (Compt. rend. 92, 80 ein völlig trockenes Gemenge von O und N elektrisirt, so erkennt man bei 2 m Rohrlange die Ozonstreifen und ausserdem sehr feine dunkle Linien im Roth, Orange und Grün, 'die keiner bekannten Verbindung ungehoren. Schuttelt man Wasser mit dem Gas, so wird es sauer und et bleibt nur das Ozonspectrum zurück Erhitzt man das Gas zur Rothgluth, so verschwinden beide Spectra und dafür stellt sich das der NO2 ein. Solches geschieht auch mit der Zeit allmahlich. H. und Ch. halten die Verbindung, welche die Streifen giebt, für Uehersalpetersäure, die sich allmahlich zersetzt und NO2 bildet (Chem Ber. 1881 p. 357).

Dieselben geben folgende Banden:

 λ 6680 bis -50, 490, -320 bis -280, -280 bis -50, 6170, -060, 5980, -500 bis 885

3) Stickstoffoxyd. NO löst sich bekanntlich in Eisenvitriollösung zu einer tintenschwarzen Flüssigkeit auf. Dieselbeist, hinreichend verdunnt, braun und zeigt bei einer ziemlich algemeinen Verdunkelung des Spectrums nach des Verfassirt Beobachtungen einen Absorptionsstreif auf D.

Wasserstoff und seine Verbindungen.

§ 200. Wasserstoff. 1) Flammenspectrum Wasserstoff hefert in Luft oder Sauerstoff verbranat nur einen schwachen hellen Schein im Grün. Ist Wasserstoff in Uebermaass vorhanden, so sieht man nach Plucker die nachbezeichneten hellen Linten Ha und Hs (Poggend Ann. 116 p. 48).

2) Das Funkenspectrum. Lässt man durch Wasserstoff bei gewohnlichem Druck in der Vorrichtung Fig. 135 pag. 283 Funken schlagen, so erkennt man drei Linien, eint rothe, mässig scharfe, zusammenfallend mit C-Sonne, eine blaugrüne breitere und unscharfere, zusammenfallend mit F-Sonne und eine noch unscharfere blaue nahe G (2 4343). Bei noch hoherem Druck werden die Linien noch unscharfer und verwandeln sich in breite Banden. Vermindert sich aber des Druck des Gases, indem man das in einem Geisslerrohr besindliche Gas mit der Luftpumpe evacuirt, so werden die Linien schärfer und schärfer, bald erkennt man noch ein vierte violette Linie z 4101. Ist der Druck auf zwei Millimeter gesunken, so leuchten die Linien prachtvoll und zo gleich werden neben ihnen, namentlich im Gelbgrün un

Blau, eine grosse Zahl feiner Linsen sichtbar. Diese rechnet man einem zweiten Wasserstoffspectrum zu, während man die glänzenden Hauptlinien, die man mit α (C), β (F), γ (λ 434,3) and δ (λ 410) bezeichnet, als erstes Spectrum hinstellt*). Tasel V No. 8.

Längere Zeit waren die genannten Hauptwasserstofflinien die einzigen, welche man kannte, bis Verfasser in chemisch zeinem elektrolytisch hergestellten Wasserstoff, der mittelst des Apparats Fig. 145 gewonnen war, auf photographischem Wege noch eine Reihe bis dahin unbekannter Hauptlimen im Violett und Ultraviolett beobachtete. (Bericht d. Berl. Acad. 4. W. 1879 S. 586, 1880) p. 193.)

Schon beim Photographiren einer nicht ganz reinen Wassertoffröhre war ihm eine ganz nahe bei H' Fraunhofer liegende
shr helle, d. h. photographisch stark wirkende Lame aufgefallen.

H' und H" (Fraunhofer) gehören aber dem Calcium an. Nun erhielt Huggins bei der Photographie der Spectra der hellen Sterne Sirius und Vega nur eine der beiden H'-Linien. Lockyer schloss daraus auf eine Dissociation des Calciums in jenen Sternen und Verschwinden des Bestandtheils, welchem H" angehört [s. § 72]. Verfasser vermuthete dagegen, dass hier nicht eine Calcium, wondern eine Wasserstofflinie im Spiele sei. Diese Vermuthung wurde zur Gewissheit, als er im Spectrum des chemisch remen Wasserstoffs ausser der Linie nahe H' noch 4 ultraviolette photographisch nachwies, welche in ihrer Lage vollstandig mit Huggins's dat gleichzeitig publicirten photographirten schwarzen Siriuslinien übereinstimmten.

Die vom Verfasser publicirten Hauptwasserstofflinien im Violett und Ultraviolett sind Hε λ 3969 (nahe H'). Η 5 3887, Hr, 3801, H Θ 3795 Hλ 3769.

Ausser diesen Hauptlimen wurden noch im Violett und Ultraviolett eine Reihe schwächerer jenseits H erkaunt, im Ganzen acht.

Diese werden neben den schwächeren Linien, die ausser den Hauptlinien in der Geisslerröhre erscheinen, dem zweiten Geetrum des Wasserstoffs zugerechnet.

Eine Veranlassung, diese Limen als besonderes Spectrum les Wasserstoffs hinzustellen, liegt nach Verfassers Ansicht nicht or. In der That können die Hauptlimen a, 3, 5, 5 ohne die

^{*} Durch den starken Funken kann man mittelst dieser Linien och ' , ° o Wasserstoff neben Stickstoff erkennen.

318 Metalloide, die vorzugsweise charakt. Funkenspectra liefern.

feinen Nebenliuien erhalten werden (bei höherem Druck respestärkeren Funken), aber noch niemals hat man das sogenzweite Spectrum ohne die Hauptlinien erhalten, ja dieselben werden keineswegs mit Entwicklung des sogen. zweiten Spectrums schwächer, sondern immer heller und heller!

Mit demselben Rechte, wie man vom zweiten Spectrum der Wasserstoffs spricht, könnte man auch von einem zweiten Spectrum des Natriums und Lithiums reden, mit Ricksicht auf die Thatsache, dass bei hoherer Temperatur (Funke gegenüber Flamme) neue Limen, die bei niederer Temperatur nicht sichtbarsind, zu den Flammenlinien treten.

Noch mehr musste man das Funkenspectrum des Kaliumt als zweites Spectrum auffassen, da hier die Nebenlimen des Flammen-

spectrums zu Hauptlinien werden.

Die vollstandigste Messung des zweiten Wasserstoffspectrums verdanken wir Hasselberg. Dieselbe beschräutt sich auf die Region Ha bis à 4412 (Mémoire de l'acad de St. Petersbourg 1882 XXX No. 7 1883 XXXI No. 14).

Die hauptsächlichsten Limen Hasselberg's sind: 6323.86 = 223.9; -182.19, -34.4, 20.98; 080; -17.46; 5974.87; 30.77; -887.87, -12.00; 759.35; 6884 = 633.43, -595.65, -36.40, -459.60; -459.60; -17.03; -387.53; -02.64; 265.78; -195.90, -46.48; -13.29; -084.56, -54.22; -12.21; 4972.51; -33.54; -875.23; -60.60; -37.31, -796.81, -62.53, 718.33; 4683; -10, -33.10; -579.44; -33.72, -497.53; -60.62; -12.00.

§ 201. Verbindungen des Wasserstoffs. 1. Am montat giebt ein wirkliches Flammenspectrum und wird de durch seine überaus grosse Aehnlichkeit mit Alkalien noch auffallender. Leitet man Wasserstoffgas durch eine Flasch mit wässrigem Ammontakgas, so verbrennt der Wasserstof mit einer innen gelb gefärbten Flamme. Achnliches geschieht, wenn man Ammoniak in den Saum einer Bunsen flamme leitet, man sicht dann ein schwackes Spectrut mit zahlreichen hellen Bandern, die sich nach Inbbits vor — 15 bis + 40 erstrecken*) und bet sehr femem Spal sich in Linien auflosen. Der hellste Streif liegt dicht beder Natronlinie bei + 5, dann finden sich aber auch est

Dibbit's Apparat (Poggendorff's Annalen 122, p. 521) go die Sonnenlinien auf folgenden Scalentheilen A 24, B 19.5, C 14, D v, E 18,7, F 22,3 (wahrscheinlich Druckfehler), G 52,5, H 10

tinutrhiche Lichtparthien im Roth, ebenso ein helles Band (bei 10), helle Streifen bei -8, 7, -6, -4, + 14, + 19 + 30, dazwischen schwache helle Banden. Dass dieses Spectrum dem Ammoniak und nicht etwa dem Stickstoff oder Wasserstoff angehört, geht aus der Nichtübereinstimmung der betreffenden Linjen hervor.

Noch schoner sieht man das Ammoniakspectrum, wenn Ammoniak (statt Wasserstoff) mit Sauerstoff in der Knallgaslampe verbrennt.

Em Absorptionsspectrum des Ammoniaks erkennt man, wenn man sehr starke Ammoniaklösung auf eine 1.6 m lange Röhre füllt und kräftiges Licht hindurchfallen lasst. Man erkennt dann drei Streifen (Fig. 148 No. 1), einer bei (* ist breit und ganz schwarz; der zweite hegt auf —10,3, der dritte in der Mitte zwischen I) und E*) (Schönn, Wiedemann Ann. 1878). Den ersten Streif sieht man schon bei ¹ m Länge. Neben diesen Streifen macht sich der Wasserstreif (s. u.) bemeikbar.

2 Wasser 1: Em Emissionsspectrum des Wassers zeigt sich schon in der Wasserstofflamme. Dieselbe zeigt für das Auge nur ein continuirliches schwaches Spectrum im Grun. Photographirt man aber das Spectrum einer Wasserstofflamme, die in Luft oder O verbrennt, so erhält man das Wasseremissionspectrum (Huggins)

Es zeigt briliante Linien im Ultraviolett, die am brechbarsten Ende mit zwei starken Linien. 3062 und 3068 beginnen; dann folgt eine weniger starke und neblige Linie 3080, ferner eine starke Linie 3090; daran reihen sich eine Anzahl engstehender Linien von 3094—3276.

Wenn man gewohnliches Leuchtgas verbrennt, so erhält man ausser den H₂O-Limen noch Kohlenhmen, so die starke Lime 4310, eine neblige Bande und zwei Strahlen 3872 und 3890, die den Anfang einer nach K hin sich erstreckenden Gruppe bilden.

Alkohol grebt ebenfalls die Wasser- und Kohlenlinien (Compt. rend. 1880 T. XC S 1455)

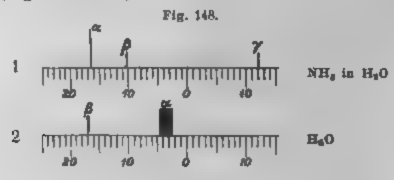
Nach Grünwald erhält man die Wellenlangen der Wasserinien, wenn man die Wellenlangen der Wassers tofflinien des zweiten Spectrums (s. p. 318 mit 13 multiplicitt (s. u.).

2) Ein Absorptionsspectrum des Wassers bemerkt man nach Schonn, wenn man filtrirtes Wasser auf eine mindestens

^{*)} Schönn's Apparat zeigt Lin auf -19.2. The auf 18.4.

320 Metalloide, welche charakt. Absorptionsspectra liefern.

2 Meter lange Röhre füllt und der Länge nach hindurchnicht. Nöthig ist hierbei eine sehr helle Lichtquelle*) und absolute Freiheit von Trübungen. Schönn erkannte zwei Streifen, eines starken bei —2,5, 2 Theilstriche breit und einen schwächeren auf C**) (Fig. 148 No. 2).



Absorption supectra.

Wenn man am Rande eines durchsichtigen Gewässers mit sehr hellem Grunde (Kalkfeis, Sand) das Spectroskop auf den sonnenbeschienenen Grund richtet, so erkennt man die Absorptionsstreifen leicht. Zuweilen giebt aber Wasser ganz andre Absorptionen; so beobachtete Verfasser in dem Wasser der blauen Grotte zu Capri eine Auslöschung des Roth bis zur Linie D (ähnlich wie bei Kupfervitriol), dabei aber einen auffallenden Absorptionsstreif auf bE.

Die Farbe des Wassers wird sehr wesentlich durch Bes-

mengungen (Kalk, Kreselerde etc.) beeinflusst.

Capitel III.

Metalloide, welche charakteristische Absorptionsspectra liefern.

Zu dieser Gruppe gehören die Salzbilder (Halogene) Chlor, Brom, Jod und ihre Verbindungen.

- § 202. Chlor. Die Erkennung des Chlors durch Spectralanalyse erfolgt am besten durch die Beobachtung des BaCl.-Spectrums im Funken (s. p. 118). Die Spectra des freien Chlors haben bis jetzt für die Analyse noch keine Wichtigkeit.
- *, Eine sehr starke Petroleumlampe von 50 Kerzen ist hierze gut geeignet. Noch besser Knallgaslicht.
- **) Von dem benutzten Spectralapparat giebt Schönn nur an dass die Entfernung Th-Li 43 Theilstriche beträgt.

1) Emission. Cl liefert kein Flammenepectrum, sondern nur ein solches im Funken beim Elektrisiren von chlorhaltigen Gesselerrohren, dessen Hauptlinsen auch beim Behandeln der Salzsaure im Entlader (s. u.) mit sehr kurzem Funken erscheinen. Lecoq hat dieses Spectrum gezeichnet ,s. Tafel II No. 4).

Er giebt später (C. R. 91 p. 902, 1880) noch eine detaillirte Beschreibung des Chlorhutenspectrums. Es enthält zahlreiche Linien von Gelb bis Anfang von Cyaublau und hebt er namentlich

5216, 5103, 5079 heraus. Hasselberg betont dagegen 5457, 44. - 24. - 392, - 220 - 216. Plücker und Hittorf geben noch sahlreiche Limen bis 4258 und heben noch 4346 hervor. (S Salet's Zeichnung Tafel V No. 11)

Chlor mit Wasserstoff verbrannt liefert ein schwaches con-

unurhches Spectrum mit der hellsten Stelle im Grün.

2) Absorption. Chlor zeigt aber in sehr langer Schicht ein Absorptionsspectrum. Gernez erhielt dasselbe in 4,7 m langen Röhren. Es besteht aus zahllosen Linnen im Blau und Grun Violett wird ganz absorbirt Zahlenangaben ehlen noch

Nach Morren tritt das Absorptionsspectrum des Chlors schon hervor bei Schichten des Gases von 15 m Dicke und bei einer starken Dispersion, wie sie die Anwendung zweier Prismen liefert. Die Absorptionsstreiten beginnen nach Morren im grunheben Theil hinter b; sehr ausgeprägt sind sie bei & 306; sie sind unregel-massig vertheilt und gehen bis über F bis \$475. Darüber hinaus verschwindet nach Violett hin alles durch einseitige Absorption (Poggend 137, 165). Dieses Chlorspectrum lässt sich sehr gut im Knallgaslicht beobachten

- § 208. Chlorverbindungen. 1) Unterchlorsäure und chlorige Saure geben nach Gernez deutliche Absorptionen nur im Blau und Violett, weiche Farben sie im flüssigen Zustand vollständig absorbiren (C. R 74 p 660 und 803)
- 2) Unterchlorige Saure giebt bei 1 in Dicke dasselbe Absorptionsspectrum wie ClaOs and ClOs in Dicke von emigen Centimetern. Die Lösung derselben in H₂O lässt die haupt-sächlichsten Streifen des Gasspectrums wieder erkeinen. Die Uebereinstimmung der Spectren deutet auf eine Zersetzung hin, bei welcher unterchlorige Saure resultirt. Die Sache liegt ahnlich wie bei deh angeblich gleichen Spectren von NOgH und NOg.
- 3) Chlor- und Bromseien und Chlor- und Bromellur geben ebenfalls schöne Absorptionsspeetren (Gernez a. a. O.). Selenchlorurdampf ein canellirtes Absorptionsspectrum.
- 4) Die blaue Salzflamme. Wirft man Kochsalz in ein sehr starkes Kohlen- oder Holzfener, so lodert eine blaue Clamme auf, die helle Spectrallinien zeigt. Diese sind schon längst bekannt, aber erst neuerdings von Sunth näher be-

322 Metalloide, welche charakt. Absorptionsspectra liefern.

stimmt (Chem. News 1879, p. 141). Derselbe erkannte, dasssie auch von BaCl₂ SrCl₂, KCl. AmCl, Hg₂ Cl₂ und HCl harvorgerufen werden. Sm. erhielt dasselbe Spectrum, wenn er iteine Wasserstoffflamme NH₃ und HCl aus zwei Spitzen bliet.
Die beste Methode, das Spectrum darzustellen, ist. Calomel
auf Eisendrahtgaze im Bunsenbrenner zu erhitzen. Nabe
ebenso gut wirkt Salmiak. Das Spectrum ist ausgezeichnet
durch eine Serie grüner, blauer nud violetter Doppe,banden
(s. Fig. 149*): bei jedem Paar ist die schwächer brechbarere die

Fig. 149

breitere. Ein elektrischer Funke in Chlorwasserstoff liefert, ein ähnliches Spectrum; nur die violetten Banden fehlen. Die rothen Limen dieses Funkenspectrums und die der blauen Salzflamme comeidiren genau. Die übrigen sind noch nicht genügend gemessen.

Smith reclinet das Spectrum dem HCl zu, da er es materhalten kennte, wenn neben Cl auch Wasserstoff gegenwärtig war. E. Vogel beobachtete einen blauen Schein und Linux, wenn in einem Bunsenbrenner Zinkehlorid geglüht wurde: jene schienen mit Smith's Spectrum identisch zu sein.

§ 204. Brom. 1) Emission. Br. hefert kein Flammenspectrum, wohl aber ein Funkenspectrum im verdunnten Zustante in der Geisslerröhre, das Plücker. Hittorf und Salet untersucht haben.

Erstere geben folgende Hauptlinien, 6357. — 158. 1627. 5598. 446. — 36. — 326. — 292. — 168. 4787 — 68. — 680. 4625. 543. 363 (s. Salet's Uebersichtszeichnung Tafel V. Fig. 12).

^{*1} Die Smith'sche Figur scheint nicht ganz correct. Die Entfernung der Sonnenhnie F D ist zu gross im Vergleich zu Ft. F liegt meist in der Mitte zwischen D und th (siehe die Scalonablesungen p. 41).

2) Absorption. Von grösserem Interesse ist das Absorptionespectrum des Broms, das am eingehendsten Hasselberg untersucht hat, *) Bromdampf zeigt sich in der Farbe der der NO, shulich, weicht aber sehr erheblich durch das Absorphonsspectrum davon ab, indem es nur eine Reihe ganz feiner dicht stehender Linien zeigt, die sich je nach der Dichte des Dampfes bis Grün resp. Orange erstrecken, während sich nach Violett hin eine allgemeine einseitige Absorption anschlieset. Man muss, um die Linien zu sehen, zu Apparaten stärkerer Dispersion greifen. Im Taschenspectroskop erkennt man bei 8 cm Dicke im Bromdampf gewöhnlicher Tension nur bei sehr scharfer Einstellung eine Reihe sehr feiner spinnwebartiger, dichtstehender Linien ziemlich gleichen Abstands, und ohne die für NO₂ so auffallende, auch im kleinen Spectroskop sich verrathende Gruppirung (s. Fig. 147),

Selenbromiddampf giebt ein cauellirtes Bandenspectrum (Gernez a. a ().).

§ 205. Jod. 1) Emission. J. hefert gleich den andern Halogenen ein Limenspectrum in der Geisslerröhre bei starker Verdünnung, dann aber auch ein Bandenspectrum. Solches bekam Salet obenfalls in der Geisslerröhre bei Anwendung niedriger Elektricitätsspannung Dieses bildete die Umkehrung des Absorptionsspectrums des Joddamy fa (s. u. Compt. rend. 1875, 76). Wullner erhielt daselbe Spectrum mit Jod im Wasserstoffverfluchtiger **) Phicker hat dagegen erst beim Einblasen von O in die J-haltige Wasserstoff-Samme ein Bandenspectrum, jedoch anderer Art (ähnlich dem der Kohlenstoffflamme) erhalten, das vom Absorptionsspectrum verbehieden ist Das gleiche berichtet Mitscherlich. Die Haupthnien des Funkenspectrums and : J δ 579. -8, -6,5, -4, 1.5, 569.5; J ϵ 564; -6,607.5; -6,60

2) Absorption. Jod ist in Dampfform prachtvoll violett gefärbt und lässt das violette Licht selbst in den dicksten Schichten

Salet bezeichnet mit a, β, y die Reihenfolge der Hauptmen oder Lamengruppen von Roth ab gerechnet ohne Rücksicht auf thre relative Stärke.

^{*)} Berichte der Petersb. Acad. 1878. 26. 4

**) Der Wasserstoffverflüchtiger giebt mit Jod eine Flamme. Ine ausserlich grün ist; diese Färbung rührt nach Salet von Jodsaure her (Compt rend. 80. 884). Diese liefert ein Bandenspectrum, dessen Banden nach Roth bin abschattirt sind.

324 Metalloide, welche charakt. Absorptionsspectra liefern.

durch (Thalen). In dünneren Schichten (schon Reagenglasdicks reicht hin) absorbirt es vorzugsweise Grün (Fig. 150 No. 1), in dickeren Schichten auch Orange und Gelb. Im tirün erkeum man 3 Streifen bei gewisser Dicke, die aus feinen Linien bestehen. Die Linien erstrecken sich bis tief ins Roth. Detaillirte Messungen hat Thalen gemacht.*)

Mit Erhöhung der Temperatur dehnt sich die Absorption über alle Theile des Spectrums, ausgenommen Violett, aus.

Jod, in Alkohol gelöst, sieht gelb aus, absorbirt im verdünnten Zustande das Blau ganz analog dem Eisenchlorid (s. Fig. 150 No. 3), im concentrirten rückt die Absorption weiter nach Gelb und Roth. Jod, in CS₂ gelöst, giebt eine violette Flüssigkeit, die verdünnt einen verwaschenen breiten Streifen im Grün zeigt (No. 2), im concentrirten Zustande lässt es um die ultrarothen Lichtstrahlen durch, so dass es Tyndall als Strahlenfilter benutzt, um diese Strahlen zu isoliren

Die Verschiebung der Absorption von Blau nach Grün-



je nachdem man Jod in Alkohol oder CS₂ lost, erklart sich aus der stärkeren brechenden Kraft des letzteren. Aus der stärken Absorption des Grün erklart sich auch die violette Farbe der CS₂-Lösung, aus der starken Absorption des Blat die gelbe Farbe der anderen.

§ 205a. Jodverbindungen. Eintach Chiorjod giebt nach Gernez schon bei 30 cm Dicke ein Absorptionsspectrum von etwa 20 feinen Linien vom dussersten Roth bis jenseits D.

^{*)} Siehe Kayser Spectralanalyse p. 283.

Bromjod hat bei 80 cm Dicke einen himbeerfarbenen Dampf mit feinen Absorptionslinien im Roth, Orange und Gelb, abweichend von denen des Br und J (Gernez, Compt. rend. 74. 465).

§ 206. Fluor. Ueber das Spectrum des Fluors liegen erst wenige Untersuchungen vor. Salet verglich Chlor und Fluorsilicium im Geisslerrohr und schrieb die nach Abzug der gemeinsamen Siliciumbanden übrig bleibenden Linie dem Fl. zu.

Diese sind α 692, -86, -78; β 640; γ 623.

Dem Fluorkiesel rechnet er Banden bei λ 550, 520, 440 bis 450, 410 und 402 zu (s. Tafel V No. 14).

Abschnitt IX.

Die Gesetze der Vertheilung der Spectrallinien.

§ 207. Die Homologieen der Spectra. Wir baben mehrisch Gelegenheit genommen, auf die Aehnlichkeit der Spectren chemisch ahnlicher Körper hinzuweisen; besonders auffallend tritt diese in den Spectren der "Triade" Kaliun. Rubidium. Caesium herror (verg) Fig. 94, 99, 100 und 104). Der violetten Kaliume desich als doppelt erweist, s. p. 142 Anm.) entsprechen die violetten Rubidiumdoppellimen « 3 und die blauen Caesiumdoppellimen « 3. Ingleichen hat die rothe Kalidoppellime ihre Analogie in der rothen Rubidiumdoppellime. Auch bei den zwischen hegenden Linien ergeben sich Analogien in Bezug auf Art der Gruppirung und Starke.

Auffallend ist dabei, wie die Lamengruppen von Kr. Csauf und d. Rbau tum so weiter nach Roth hinrücken, je höhte das Atomgewicht der Körper ist. Achnliches gilt für Kau Rbaso dass man daraus die Vermuthung schöpfen darf, dass die analoge rothe Cs-Linie, die man nicht kennt, in dem unsichtbate Ultraroth liege (s. p. 175).

Ganz ahnliche sehr auffallende Analogien ergeben sich bei Vergleichung der chemisch so ahnlichen Metalle Zink und Calmium (s. Tafel II No. 6 u. 7).

Auch hier rücken die Liniengruppen oder die "Schwerpunkte"
der Linien (s. u.) um so mehr nach Roth hin, je höher be
Atomgewicht ist.

Atomgewicht ist.*)
Bei anderen Metallen tritt jene "Aehnlichkeit" der Spectre ahnlicher Elemente weniger hervor.

*) Dagegen tritt Ciamician auf mit Rücksicht auf die Spectre des P, As u. Sb und des Cl, Br u J. deren Liniengruppen mateigendem Atomgewicht nach Violett hinrücken. Er nimmt dass die Wellenlangen chemisch verwandter Elemente mit ihrechemisch lebendigen Kraft (Mohr, mechan. Theorie der Affinit 1867 p. 77) zunehmen.

Ciamman hat aber nachgewiesen, dass sie in sehr ausge-

Um sie zu heobachten, muss man aber die unter verschiedenen sichtbaren Linien insgesammt berückigen

Die abnlich liegenden Linien abnlicher Elemente nennt

Er sient bierbei die Natrondoppellinie als Vertreter der rothen und Rbj-Linie au und vermuthet die homologe zu Kß beim im Ultraviolett. Leider über passt das dritte Element der de Li nicht in sein System. Er glaubt, dieses zu Thallium zu mussen und das scheint mehr als bedenklich mit Rückauf das periodische System. Auch bei der Gruppe der Erdimetaile Ba, Sr und t'a geningt die Identificirung der homologen in weniger gut als bei K, Rb und Cs

Bei den auffallend ahnlichen Spectren Cd und Zu nimmt neinn statt der drei homologen Linien im Blau, von denen die abarsten sehr wenig gegen einander verschohen sind, eine Mittel-(Schwerpunkt) als Vertreter an Man erhält dieselbe durch frung dei Entfernang , & Zu und & & Cd Tafel II 6 u. 7.

Diese ergiebt für Zu eine Mitte bei 51,79. Dann wird die Ernung dieser Mitte von a (44,6) halbirt. Dadurch ergiebt für Zink ein Mittel als Vertreter der drei Linien bei 47, 945,

Die Mittellinge beim Cadmium liegt dann weiter nach der sich brechbaren Seite hin.

Von anderen Grupper die Ciamician zusammengestellt hat, bien wir Li, Th. Bi, Pb. wo die Einreihung des Li Bedenken et, ferner Fe. Co. Ni, Mn und Cr; Hg, Ag, Cu, Pt. Pd, Au, Halogene (Fluor ausgenommen) und P. As u Sb

Auch die Homologieen zwischen Verbindungsspectren, z. B. Cl., Babre, BaJe (s. Fig. 98 p. 156), in Bezug auf die Linien a. der drei Spectra (die allerdings schon Mitscherlich vor ihm ant, hebt Chamician hervor.

Derselbe giebt auch Spectral-Zeichnungen, die allerdings Annlogie deutlich zeigen, die aber, verghehen mit andern tellungen, z. Th. mehr ein subjectives als ein objectives Bild betreffenden Spectra zu sein scheinen s. p. 290;

Manche Vergleichungen (z. B die der sehwach brechbaren Banden bei mit den stark brechbaren des Ni sind nicht mehr zulässig, man die Photographien beider Spectra vergleicht, wo die Verschiedenheit des Charakters der betr. Cyan- und Stickmanden auffallend hervortritt.

Ciamician stem den Satz auf, dass jede natürliche ope von Elementen ihr eigenes Spectrum habe, hes bei den einzelnen Gliedern der Gruppe nur gruh verschieden erscheint, dass die homologen

Linten oder Gruppen verschoben erschienen und mitanter gewisse Liniengruppen zurüktreten.

Dieser Satz bildet keine absolute Wahrheit, wohl aber

eine Annäherung an solche.

§ 208. Bezichungen zwischen Atomgewicht und Stellung der Spectrallinien. A. Mitscherlich machte zuerst darauf aufmerksam, dass in den Chlor-, Brom- und Jodverbindungen der Bariums gewisse ähnlich liegende Linien vorhanden sind Merkwürdig ist nun, dass die Abstände dieser charakteristischen in der Figur 98 leicht kennbaren Linien, die mit a und 3 bezeichnet sind, sich wie die Atomgewichte derselben verhalten. Fluorbaryum machte eine Ausnahme von diesem Verhalten.

Anders ist's ber Calcium und Strontium. Hier sind die Entferbungen der entspiechenden Linich den Atomgewichten umgekehrt proportional, wenigstens für Cabra, CaCla und SrCla, SrBra, SrJa (CaJa hat kein Spectrum gegeben. Mitscherlich hat aber aus der Entfernung der Linien im CaCla und CaBra die Stellung der Linien im CaJa-Spectrum berechnet und gezeichnet.) CaBra

und SrFl, macht eine Ausnahme von obiger Regel.

Denkt man sich nach Mitscherneh einen Punkt der Scale, der von der ersten BaCl₂-Linie um die Entfernung rabsteht, so dass das Verhältniss:

Entfernung der ersten BaCla-Linie η ist, wo .,95

Entfernung der zweiten BaCla-Linie $\eta + 3.9$ der Abstand der beiden Linich in Scalentheilen ist, so ist dieses

Verhältniss für BaBre und BrJs annahernd dasselhe als für BaCis-

Die von Mitscherlich gegebenen Gesetze würden als Zufallgkeiten gelten können, denn der Abstand der Spectrallmien ist nichte
weiter als die "partielle Dispersion" is p. 42) derselben und
diese ist für jede Glassorte verschieden. Der Umstand aber dass
in diesem Theile des Spectrums die Wellenlängen fast proportional
den Scalentheiler wachsen, erlaubt, die wandelbaren Scalenabstande
durch die festen Wellenlangen auszudrücken und wurden dans
die Differenzen der Wellenlänger analoger Limen bei

BaCle. BuBre und BaJe sich wie deren Molekular, ewichte verhalten. Achaliche Beziehungen hat Ciannelan aufgefünden. So sold die Wellensängen der Hauptlinien bei Zink a 5362,5, b 4809,7, c 4721,4, d 4679,5; bei Cadmium, a 6438,2, h 5685,0, c 4799,0.

d 4676,8.

Bildet man die Differenzen der Wellenlangen der sich salsprechenden Linien, so erhält man die Zahlen

 $\triangle a = 6438,2$ 6302,5 = 75,7 annähernd 3.25 = 75 $\triangle b = 5085,0 = 4809,7 = 275,$ = 7.25 = 275 $\triangle c = 4799,0 = 4721,4 = 77,6$ = 3.25 = 75 $\triangle d = 4076,8 = 4679,5$ = 1.7 Die Differenzen der Wellenlangen homologer Linien würden Gruppe nabezu Vielfache von 25 sein

Für die Elemente der Gruppe des Kupfers hat man:

Kup	fer	Silber		Queeksil	ber
781.3; 700,4}	Mittel) 5740,8	(Mittel)		5789,5 5768,0	5778,7
217,1 152,6 101,9	5156,2	5464.0 5208,7 } 5336,3	h	5460,0	

Bildet man auch hier die Differenzen, so erhält man:

Man hätte somit auch hier eine ähnliche Beziehung, und die renzen der Wellerlangen homologer Limen würden Vielfache 30 sein. Ciamician vermuthet, dass diese Beziehungen noch die richtigen wären, sondern dass das Gesetz, welches hier Itet, ein viel complicirteres ist.

§ 209. Berechnung der Atomgewichte aus Wellenlängen aus pologer Linien, resp. Berechnung der Wellenlängen aus gewichten. Am nachsten ist dem von Ciamician anteten Gesetze Lecoq de Boisbaudron gekommen. Er ist Zesultaten gelangt, wie keiner vor ihm und hat übersind bewiesen, dass die Spectralanalyse die höchste Aufder analysischen Chemie, die Bestimmung der Atomichte zu lösen vermag.

Nach Lecoq ist die "Variation" des Wachsins der Atomgewichte proportional der "Vatien" des Wachsthums der Wellenlangen der
cologen Linien oder Liniengruppen. Danach
ihnet er das Atomgewicht, indem er die Stellung in dem
dischen System von Mendelejeff berücksichtigt. So setzt er
tiermanium zwischen Silieium und Zinn, dann nimmt
is homologe Strahlen

stellt folgende Uebersichtstabelle auf

e Gesetze der Vertheilung der Spectralhnien.

Atomg	ewichte	Wellenlängen
Diff	. Variat.	Diff. Variat
Si 28 Sn— Gr ? 90 Sn 118	Si x	Si 401,0 Gr 445,3 So 507.7 44,3 40,51 62,4 100
Al 275 Ga 69,9 Jn 113,5	2,8302	Al 395,2 Ga 410,1 Jn 430,6 20,5 100
Juster "Van jeder Einheit die Unterzahl (Variation nach de giebt die Differen		lie Zahl verstanden, die mu Differenz" zufügen muss, un erhalten. Man findet des er Zahlen Columne 2, z B. = 1,2 (d). Man setzt nu 2,8302
42,4:1 == 1,3:x	,	sich $x:0.028302 = \frac{100}{100}$

in Lecoq's Schreibweise.

Nun verhalten sich nach Lecoq's Gesetz die Variationen (V .) V. λ AlGaJn V. Atomg. AlGaJn = V. λ SiGrSn : V. I

37,584 : 2,8302 = 40,51 d. 1. die Variation für Atomg Si Gr Sn. Nun ergiebt sich 1 zu 3,051 pr. 100. Demnach ist das Wachsthum des Atom-

gewichts von Si zu Gr. $\frac{90}{2.03051} = 44.32*$)

*) Diese Rechnung wird sofort verständlich, wenn die Offerenzen zwischen den Atomgewichten von Si und Gr mit d', die Differenzen zwischen den Atomgewichten von Gr und Sn mit d' und die Differenz zwischen Si und Sn mit D bezeichnet. Dann ist d' + d'' = D = 90.

Nennt man die bekannte Variation = V = 0.03051 10 hat man

setzt man diesen Werth in die erste Gleichung, so erhält man 2 d' + d'v = 90, also: d' (2 + v) = 90 $d' = \frac{90}{2 + v} = \frac{90}{2,03051}$

Somit ist 72,32 das Atomgewicht des Germaniums.

Da aber Si \(\) 389 etwas unsicher ist, so kann a ch mit

er Linie bei jedem der Körper operirt werden, welche
er bestimmt ist, z. B.

Wellenlängen	Differenz	Variation
St 412 89 Gr 468 04 Sn 563 00	55,15 94.96	72,185 100
Al 396,10 Ga 417,05 Jn 450,95	20,95 33,90	61,814 100.

Dann wird die Gleichung:

Ag Ga Ju : V. Atomg. Al Ga Ju V. - V A St Gr Su V. Atomg. x 61,814 2,8302 - 72,185 x

Danach ergiebt sich x = 3,3055 pr. 100,

Das Wachsthum des Atomgewichts von Si zu Gr ist

oach
2.033055 = 44,2684 oder nahe 44,27.

Daraus ergiebt sich Si 28 + 44,27 = Gr 72,27 als ingewicht des Germaniums.

Die Classification im periodischen System erfordert für Gr 12.28. Winkler erhielt durch Waage 72,75. Lecoq bezweifelt es und meint, dass event, die Atomgewichte von Si und noch fehlerhaft sind. Das Atomgewicht des Galliums is sich in ahnlicher Weise früher aus der chemischen sifiaction zu 69,82; aus dem Calcul der Wellenlängen zu B; mit der Waage zu 69,69 Lecoq bestimmte dieses Atomicht des Galliums aus den Wellenlangen und den Atom ichten von Al Ga Ju einerseits, K Rb Cs andererseits, in oben beschriebenen Weise. (Compt. rend, 86, p. 943.)

Die Abweichungen erklären sich daraus, dass einerseits ngewichte, anderseits die Wellenlangen noch nicht mit der igen Scharfe bestimmt sind. Aber zweifellos kann man den gut bestimmten Wellenlangen von 6 Korpern, wenn Wellenlängen analoger Linien und die Atomgewichte von spern gut bestimmt sind, das Atomgewicht des 6 Körpers

berechnen und das ist eine beachtenswerthe Errungenschaft der Spectralanalyse.

\$ 210. Die Wellenlänge der ultrarothen Caestumdeppellinie. Falls die Annahme sulässig ist, dass die Variationen der Wellenlängen auf der rothen Seite denen auf der violetten Seite enteprechen, so würde man die Lage der noch unbekannten hythetischen rothen Caesiumlinie ausrechnen können (s. p. 175)

Lecoq hat (s. o) K, Rb, Ce und Al, Gal, In. in Parallele

gestellt.

Es ergeben sich, wenn V. die Variationen der Atomgewichte.

🛆 die der Wellenlängen beseichnen:

Atomgewichte
$$\frac{d}{d}$$
 $\frac{v}{\Delta}$ Wellenlängen $\frac{d}{\Delta}$ $\frac{39.1}{Rb}$ $\frac{45.4}{35.5}$ $\frac{45.4}{47.5}$ $\frac{4.625}{100}$ $\frac{v}{\Delta}$ $\frac{\Delta'}{Al.}$ $\frac{Al.}{Bal.}$ (e. o) $\frac{2.8302}{100}$ $\frac{37.58}{100}$ $\frac{Also v' \cdot v = 2.8302 \cdot 4.625 = \Delta' : x = 37.58 : x. Rechnet man x aus, so ergiebt sich $\frac{61.41}{4}$$

Nun bat man folgonde bekannte Wellenlängen:

Ca (u) unbekannt Daraus wurde sich ergeben, wenn die Variation für das Wachs-

100

thum A der Wellenlangen für die Einheit 61,41 1st,

and man mit d' die Differenz λ (Rb-K) and mit d' die Differenz λ (Co-Rb) = u-787.5

bezeichnet

$$d' + d'\Delta = d'' = u-787,5$$

 $d' (1 + \Delta) = u-787,5$
 $19,5 \times 1,6141 = u-787,5$
 $787,5 + 31,47 = u$
 $818,97 = u$

Dieses würde also demnach die Wellenlänge der Mitte zwischen den beiden noch unbekannten rothen Cs-Linien sein, falls die Unterstellung am Anfang richtig ist. In dieser Gegend des l'Itraroth giebt nun Abney (s. u. Phosphorescenzspectra § 214) Sonnenlinien an, die vielleicht mit Cs übereinstimmen dürften

Sarmonsche Beziehungen in Wellenlängen der Spectrallinien. 333

§ 211. Ueber die harmonischen Besiehungen in den gellenlängen der Spectrallinien. Bekanntlich kann sich eine wingende Seite oder Luftsaule theilen und giebt dann Obertöne höherer Schwingungszahl und kürzerer Wellenfänge.

Aehnlich hat man nun die Spectrallimen als Übertöne eines ob unbekannten Grundtons angesehen, die dann freilich eine ar hohe Ordnungszahl im Nenner erhalten

Wir geben folgende Beispiele

Lecoq de Boisbaudran erklärte, dass beim Stickstoff die reisen des blauen und violetten Spectrums in demselben Verlinisse zu einander stehen, wie die des rothen und gelben pectrums, und dass die Wellenlange eines blauen oder violetten reisens gerade dreiviertel des eutsprechenden rothen oder gelben treisens betragt. Bei Plucker's und Huggins' Messungen erkennt in keinen solchen Zusanimenbang.

G J. Stoney 1) zeigte, dass die drei Linien des Wasserstoffs F, C gleichsam als "Obertöne" einer Welle angesehen werden innen, deren Lange 0,013127714 mm betragt Nachfolgende

belle zeigt den Zusammenhang

Beobachtet	Ordnungszahl Jes Obertones	Berechnet	Differenz
h 4102/37	32	4102/41	+ 0.04
F - 4862·11	27	4869-12	- 0.01
C = 6563:93	20	656 486	0.07

Leider aber fehlt hier die Hauptlinie H; bei G Diese ranet sich nicht ein. Ebenso wenig die neuen Wasserstofflinien Verfassers

Dagegen ist es Balmer gelungen, für alle Wasserstofflinien me einfache harmonische Beziehung zu begründen. Er gelangt einer Formel, welche als Ausdruck eines Gesetzes gelten kann, arch weiches die Wellenlängen der H-Limen mit einer überschenden Genauskeit dargesteilt werden. Der gemeinschaftliche actor für diese Formel ist, wie er sich ans den Angström'schen estimmingen ableitet.

$$\left(h = 3045, 6 \frac{\min}{100^2} \right)$$
.

Er nennt diese Zahl die Grundzahl des Wasserstoffs

*) Phil Mag. April 1871 **) Wiedemann, Annal XXV, 1885 p. 80. Die Wellenlängen der vier ersten Wasserstofflinien ergeben nun dadurch, dass die Grundzahl h = 3645,6 der Reube nach mit den Coefficienten b. b. b. und multiplicirt wird. Scheinbar bilden diese vier Coefficienten keine gesetzmässige Reibesobald man aber den zweiten und den vierten im Zahler und Nenner mit vier multiplicirt, stellt sien die Gesetzmässigkeit ber und die Coefficienten erhalten zum Zähler die Zahlen 32, 41, 51 6 und zum Nenner eine ih um vier kleinere Zahl

und zum Nenger eine je um vier kleinere Zahl
B sagt, dass die vier eben genannten Coefficienten zwei
Reihen angehören, so dass die zweite Reihe die Glieder der erste Reihe noch einmal aufnimmt, und so kommt er dazu, die Forme

fur die Coefficienten allgemeiner so darzustellen. m³ n² wobe m und n stets ganze Zahlen sind.

Für n — 1 und m = 2, 3, 4, 5 etc. erhält man die Reth 4 n. 9 n. $^{16}/_{16}$, 26 n. etc. für n = 2 die Reihe 9 n. 16 n. 26 n. $^$

Führt man mit diesen Coefficienten und der Grundzah 3645.6 die Berechnung der Wellenlängen aus, so erhält mit folgende Zahlen in 10 -7 mm tur dieselben

Es wird nach der Formel

						Angstrom la	t Differenz
Ha (C-Lime)		9 5	h	==	6562,08	6562,10	+0.02
H\$ (F-Linie)	_	4/2	h	=	4860,8	1860,74	-0,06
H, (vor G)	-	20,91	h	=	4.340	4340,1	+0.1
Ho (h-Linie)		_			4101,3	1101,2	0.1

Die Abweichung der Formel von der Angström scho-Beolachtung betragt also im ungünstigsten Falle noch nicht 1 0000 der Wellenlänge, eine Abweichung, welche ganz wohl noch nach halb der Grenzen der möglichen Beobachtungsfehler Legen durfte.

Nach der Formel erhält man für eine funfte Wasserstofflute 19 4a. 3645,6 — 3969,65. 10 – 2 mm. Diese stimmt nahezu mit ist früher veröffentlichten funften Haupt linie He des Verfasser welche nahe Heliegt. Verfasser erhielt ausserdem H5 3887, He 1834 H9 3795. Hz 3769

Spater wurden einerseits von Müller und Kemp!") für das Sonnenspectrum und andererseits von A. Cornu **) für de ultravioletten Theil des Wasserstoffspectrums die Wellenlang mit grösseren Apparaten genauer gemessen, die dabei gefunden Zahlen stimmen, wie die folgende Tabelle zeigt, in höchst sufallender Weise mit der Balmer schen Formel. Die von Corufür H) bis Hi heobacht ten Zahlen sind proportional um so vie

^{*)} Public, Astrophys, Observat, Potsdam V
**) Journal de physique (2) V, p 341.

modert, dass die Wellenlänge für H3 oder himt der Angmischen Zahl 4101.2 zusammenfällt, für Ha und H3 sind ingstrom schen Zahlen beigesetzt. Die kleine Verschiedenheit beiderscitig angewandten Maassstähe bedingt den Unterschied en Constanten der Formel.

Einheit = 0.00000001 mm.

				10 ° 4			111 +
1	-	Be probact	Beob mentet	Differens	Re rechast	Benb- achtet	Differenz
見一日 一日 一日 一日 一日 一日 一日 日 日 日	- 6	3749 6 3749 6	6562.1 (86) 7 (339,5 (101,2) (969,2) (3888,1) (834,9) (797,3) (760,9) (3750,2) (3750,2) (3734,1) (3,21,1) (3711,2)	+ 0,3 + 0,1 - 0,3 + 0,1 - 0,3 - 0,3 + 0,1 - 0,6 + 0,3 - 0,3 - 0,3	6563,17 4861,61 4340,72 4101,98 3970,31 He lieg Theil voi	kelsten T gt vor der	- 0,03 + 0,03 - 0,01 0,00 fur den dun- heil von H ₁)

Mit dem aus sehr zahlreichen Linien bestehenden "Zweiten besteht fispectrum", weiches Hr. Hasselberg in den Mémoires l'A. ademie des sciences de St. Petersbourg" Jahrg. 1882 verntlichte (s. o. § 200), steht die Formel in keinem irgendwie hweisbaren Zusammenhang.

Stoney und Reynolds haben ferner gezeigt*), dass 31 unter Limien des Spectrums des Chromoxydehlorids (s. p. 250) als artone* angesehen werden konnen, die Ordnungszahl ist nothdiger Weise sehr hoch und varint zwischen den Zahlen 628 7.33. Im grunlich-gelben Theile des Spectrums sind die Limen einem regelmässigen Muster vertheilt; die periodische Beinig, die ein solches Muster in ihren hoberen Obertonen hervorgen wurde, ist dieselbe, in der ein Punkt der Violinsaite ingt, der ungefähr * der Saitenlange vom Ende entfernt ist.

Im ultravioletten Spectrum des Magnesiums hat Mascart.
Laurengruppen beobachtet, eine jede aus drei Linien bestehend, mit der wohlbekannten Gruppe h eine auffallende Aebnlichkeit

^{*} Philosophical Magazine, July 1871.

^{*} Comptes rendus 1869 p. 337

336

besitzen. Soret*) hat gezeigt, dass diese drei Gruppen von einer einzigen Gruppe abgeleitet werden können, wie dies in der folgenden Tabelle gezeigt ist. Die Grandwelle der brechbarsten Linis bat eine Länge von 0,0103634 mm.

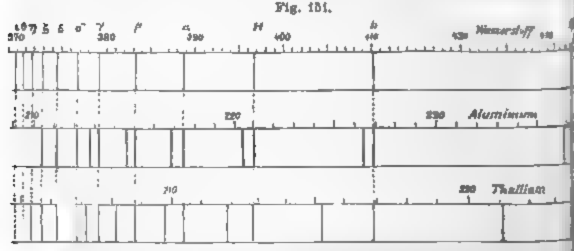
Beobachtet	Ordnungesahl des Obertones	Berechnet	Differenz	Wellenlänge, gemessen von
5183	20	51817	- 1:3	Angetröm
3837.8	27	3838-3	+ 0.5	Corna
3335	31	3343	+8	Mascart

Achnliche Verhältnisse kommen im Spectrum von Cadmus vor, wie von Soret gezeigt wurde. So steht z. B. die erste Linie $\lambda = 0.0006437$ zur schtzehnten ($\lambda = 0.00025742$) genau im Verhältniss von 5 : 2. Die zweite, sechste, schte und zehnte Line können als zusammengehörige Obertone betrachtet werden, wie dies die folgende Tabelle zeigt:

Beobachtet	Ordnungszahl des Obertones	Berechnet	Differenz	Wellenlänge, gemessen von
5376:4	20	5377·1	- 0·7	Kascart
4676:5	23	4675·1	1·4	
3985:6	27	3982·5	3·1	
3464:5	31	3468·6	+ 4·1	

Die sechste und sehnte Linie steht ebenfalls im Verhälten von 20 : 27 zu einander. (A. Schuster: Anhang zu Roscoe Spectralanalyse.)

Cornu Compt. rend. 100 p. 1181) vergleicht die sich selbst umkehrenden Linien von Wasserstoff, Aluminium und Thallium,



Phil. Mag., Dec. 1871. Bibliothèque Universelle des Sciences Phys. et. Nas., Sept. 1871.

die er als besonders charakteristisch betrachtet und die nach dem brechbareren Ende immer naher aneinander rücken und an Intensität abnehmen, wie Fig. 101 zeigt. Die erste Zeichnung gielt die dunklen H-Linien der weissen Sterne nach Huggins. Die zweite giebt eine Doppelreihe von umgekehrten Linien im Uttraviolett beim Aluminium. Der Massstab ist so gewählt, dass die homologen Linien der ersten Reihe mit G'(H, 1 und H) coincidiren man konnte auch die der zweiten coincidiren lassen). Die dritte Keihe giebt ein in analoger Weise reducirtes Thalhumspectrum. Danach sind die Wellenlangendifferenzen der Hauptlimen bei allen drei Korpern dieselben.

\$211. Abhängigkeit des Spectrums der Verbindungen
 von demjenigen der Bestandtheile. Prof. A Grünwald hat neuerdings in den astron. Nachrichten Band 117. Folgendes unblimitt.

dings in den astron, Nachrichten Band 117 Folgendes publicirt. "Es sei a e.n primares chemisches Element, welches in einer gasformigen Substanz A mit anderen Elementen chemisch verbunden ist, und in einer Volumeneinheit von A das Volumen [a] Der Körper A verbinde sich chemisch mit einem einnimint, andern gasformigen Körper B zu einem dritten C. Bei dieser Verbindung gehe das Element a in einen anderen chemischen Zustand a' uber, indem es zur Ermöglichung der neuen Verbindung eine gewisse Warmemenge abgiebt (in Ausnahmefallen eine solche sufmmmt) and sich in Folge dessen chemisch condensirt (eventuell delatirt). Das Volumen, welches von ihm in dem Körper C nach Herstellung des neuen chemischen beweglichen Gleichgewichtes erfullt wird, seit [a', wobei der Quotient [a' [a] nach einem bekunnten chemischen Grundgesetze eine meist sehr einfache rationale Zahl ist. Dies vorausgesetzt, verhalten sich die Wellenlangen i sammtlicher Strahlen, welche dem Elemente a in dem Linienspectrum der freien Substanz A angehören, also von dem-selben ausgesendet werden zu den Wellenlangen 2 der entsprechenden Strahlen, welche dasselbe Element in dem neuen chemischen Zustande a', in welchem es sich in der nunmehr gebundenen Substanz A innerhaib der neugebildeten Verbindung C befindet, emittirt, wie die entsprechenden Volumnia [a] und [a'] "

Dieser Satz gilt nur, wenn die in Rede stehenden Substanzen wase sind Die wesentlichsten der merkwürdigen Beziehungen wischen den Linienspectren des H. O und des H2O-Dampfes sind:

1) "Sammtliche Wellenlangen des zweiten oder sogenannten zusammengesetzten Linienspectrums des Wasserstoffs, welche in mustergiltiger Weise von Dr. B. Hasselberg in Pulkowa fest-wetellt wurden (s. o. § 200) und welche einem zusammengesetzteren Bane des H-Molekuls. H' ihre Entstehung verdanken, lassen sich (nach Ausscheidung der dem elementaren Linienspectrum etc. angehörenden Strahlen, durch Multiplication mit dem Factor. 1.2 in entsprechende Wellenlängen des Wasserspectrums verwandeln."

Dieser Satz, welcher zunächst empirisch (für eine grosse Ausahl von Strahlen) durch Vergleichung des zweiten Wasserstoffspectrums mit dem zur Zeit bekannten Wasserspectrum gefunden

und dann theoretisch mittelst des Theorems (I) als allgemein gütter erkannt worden war, ist nach (I) eine einfache Folge des Imstandes, dass das modificirte Wasserstoffmolekel H im H. 11-Dampfe genau die Hälfte seines Volumens im freien Zustande einnimmt. (Folgen die Werthe von ca. 60 berechneten Wasserlinien und die zugehörigen von Liveting wirklich beobachteten, die allerdings mit den ersten stimmen.

Von den weiteren Folgerungen des Autors, die noch der

Discussion bedürfen, fahren wir nachstehende an

2) "Die Wellenlangen des elementaren Linienspectrums des Wasserstoffs (s. o. § 200) lassen sich in zwei Gruppen (a. und b) derart theilen, dass die Wellenlangen der einen Gruppe, (a.) mit dem Factor: 0,6336 (sehr nahe "a.) multiplicirt, die der anderen, (b) dagegen mit "/a multiplicirt in entsprechende Wellenlangen des H₄O-Spectrums übergehen."

"Daraus folgt mit Hülfe des Satzes (I), dass der Wasserstoff aus zwei primaren Elementen a und b besteht, von welchem du eine a die Gruppe (a) unter dem Einflusse von b, das zweite b die Gruppe (b) unter dem Einflusse von a erzeugt." Sind nun [a] und [b] beziehlich der Volume, welche die Stoffe a und b in eines

Volumenembert des Wasserstoffs erfullen, so ist

[a] + [b] = 1 und nach (I) werter: [a] + [a] + [b] = 2

d. h. [a]. [b] — 4: 1, [a] — 5, [b] == 1/a

Der Wasserstoff ist hiernach eine Verbindung von einem Volumen der primaren Substanz b mit vier Volumen der andem primären Substanz a: H — ba4; er ist also eine dem Ammonium NH4 analoge Verbindung, deren Volumen sich bei ihrer Dissociation in hinreichend hoher Temperatur im Verhältnisse von 2: 3 aufdehnen wird. Der Stoff a ist der leichteste aller gasförmigen Stoffe, viel leichter als Hydrogen, und der Stoff b ist, wenn man a als ein einwerthiges Element aussast, ein dem Nitrogen

abuliches fünfwerthiges ebenfalls gasformiges Element.

Ferner sagt der Autor "Ob zwar der Fundamentalsatz ih ursprünglich nur für Verbindungen primarer Eiemente abgele ist wurde, gilt derselbe, was sehr wichtig ist, mit grosser Annuherung such für Verbindung von zusammengesetzten Radicalen, sofern sich diese wirklich wie "Atome" verhalten Ein Beweis datur, zugleich eine sehr interessante und schwerwiegende Bestatigung meiner Theorie ist die Thatsache, dass sich die Wellenlangen für aller Hydrogen- und Oxygenstrahlen, wenn sie mit " i (dem mittleren Condensationsfactor des H und O bei deren Verbindung zu H Omultiplieirt werden, in Wellenlangen entsprechender H2O-Strahlen verwandeln, wenigstens so weit, als das H2O-Spectrum bekann ist, und zur Vergleichung herangezogen werden kann."

Hinsichtlich der neueren Ausführungen des Autors über die Beziehungen zwischen Magnesium, Kohlenstoff [die er beide als resammengesetzt erschtet] und Wasserstoff und Sauerstoff resp Wasserdie in ihren Wellenlaugen ahnliche ziemlich einfache Beziehunge verrathen, wie Wasserstoff und Wasser, verweisen wir die Leier in den XCVI. Band der Wiener Akad, d. W. II. Abth. Dec.-Heft 1882

Abschnitt X.

Phosphorescenz- und Fluorescenzspectra-

Phosphorescenz und Fluorescenz. Es ist bekannt, dass gewisse Körper im Stande sind, bei niederer Temperatur Lichtstrahlen auszusenden, d. h. selbst zu leuchten, wenn sie kurze Zeit von einer kräftigen Lichtquelle beleuchtet oder aber erwarmt worden and. Diese Leuchtfähigkeit, welche sie dadurch erlangen, ist entweder eine langer dauernde, dann nennt man sie Phosphorescenz, oder sie hört mit der Bestrahlung auf, dann neunt man sie Fluorescenz. Dass im letzteren Fall eine durch die Bestrahlung entstandene eigenthümliche Leuchtfähigkeit vor-liegt und nicht blos eine Reflexion des Lichts, geht daraus hervor, dass das von dem bestrahlten Körper ausgehende Licht andrer Natur 1st, als das auffallende. So leuchtet z. B Uranglas im auffallenden blauen und violetten Licht eigenthümlich grün, Aeskulienlosung blau, unremes Petroleum blau, Curcumatinctur grun Diese Erschemungen stehen zu den Absorptionserscheinungen in intimer Beziehung und geben nicht selten interessante optische Kennzeichen ab

Gewohnlich sind es die stark brechbaren Strahlen, welche Fluorescenz und Phosphorescenz erregen, und sind die Lichtstrahlen, welche den fluorescirenden und phosphorescirenden Körper aussendet, nach Stokes stets von niederer Brechbarkeit als die erregenden Strahlen*)

Aber auch Strahlen niederer Brechbarkeit können fluorescirend

*) Lommel bat jedoch gefunden, dass unter Umständen Strahlen niederer Brechbarkeit Fluorescenzlicht hoherer Brechbarkeit erzeugen können Dieses geschieht z. B. bei Naphtalinroth Chlorophyll und Eosin Die meisten andern Korper gehorchen dagegen dem Stokes'schen Gesetz. Es giebt aber auch Körper, welche in den Spectralregionen niederer Brechbarkeit sich dem Naphtalinroth ähnlich erweisen, in den Regionen höherer Brechbarkeit aber dem Stokes'schen Gesetz folgen. Dahin gehören. Chamseleinroth, Chamseleinblau und Chamseleingrün (Poggend 159, 514).

wirken. Dieses geschieht namentlich bei einer der am schinsten fluorescirenden Flüssigkeiten, d. i. Naphtalinroth. Dasselbe leuchtet in verdonnter Losung intensiv rothgelb, solches geschieht schon im Lampenlicht, am schönsten aber im Tageslicht. Untersucht man das von den fluorescirenden und phosphorescirenden Korpern ausgestrahlte Licht spectroskepisch, so findet man in vielen Fallen ein discontinuirliches Spectrum mit hellen leuchtenden Banden. Wenn man ein objectives Magnesium, elektrisches oder Sonnenlichtspectrum herstellt und einen fluoresciren len Korper hine, inhält, so bemerkt man sogleich, welche Strahlen des Spectrums es sind, die Fluorescenz erregen, und zu gleicher Zeit zeigt sich, dass diese erregenden Strahlen von dem fluorescirenden Körper verschluckt werden, denn in dem durch den Körper hindurchgegangenen Licht sind sie nicht mehr enthalten. Nur die jenigen Strahlen wirken fluorescirend, welche der betreifen de Korper absorbirt

Man darf jedoch daraus keineswegs folgern, dass alle absorbirten Strahlen wirklich Fluorescenz erregen. Kobaltglas absorbirt z. B. kraftig gewisse Parthieen des Orange und Grungeb, ohne dass eine sonderliche Fluorescenz dadurch hervorgerufen wird Auch findet die Fluorescenz bei ein und demselben Korper nicht immer statt. Das Naphtalinroth fluorescirt in hochst concentrater Lösung nicht, ebenso wenig, wenn man eine damit schwach gefärbte Collodiumlosung eintrocknen lässt. Die meisten Platischande, z. B. Kalium-, Calcium-, Barium-, Magnesiumplatincyanür fluoresciren sehr schön im festen Zustande, aber nicht in wassrige Losung. Salpetersaures Uran fluorescirt besser als seine Lösung.

m Wasser, die atherische Lösung fluorescirt gar nicht.

Zur Hervorrufung der Fluorescenz ist Magnesiumlicht und elektrisches Licht wegen seines Reichthums an ultravioletten Strahler zu empfehlen. Korper die in Strahlen medrigerer Brechbarkei Fluorescenz zeigen, sind Naphtaliuroth, Eosin und Chlorophyli

Wirst man auf diese Farbstofte in alkoholischer Lösung ein objectives Spectrum, so leuchtet Naphtalinroth kraftig rothgell nicht blos im blauen Licht, sondern besonders stark im gelben gerade da, wo die verdunnte Flussigkeit vor das Spectroskop getetzt einen kräftigen Absorptionsstreifen zeigt.

Chlorophyll fluorescut in einem objectiven Spectrum roth micht blos im Ultraviolett und Violett, sondern bis ins Roth hinein, ja die Fluorescenz ist im Roth, dort, wo man in der Lösung wenn man sie vor den Spalt des Spectroskops setzt, einen starker Absorptionsstreifen sieht, besonders lebhaft.

Stellt man die Experimente im dunklen Zimmer an, wo nur das Spectrom eingelassen wird, so findet man, dass zahlreicht Körper die Eigenschaft zu fluoreseinen besitzen, so z. B alkoholische Lakmusi sung alkoholischer Theeextrakt, Gusjactinctur, Petroleum selbst wenn auch schwach, Papier und Baumwolle.

Mit Fluorescenz steht die Phosphorescenz im innigen Ze

zan.menhange. Es giebt Körper, die beide Erscheinungen zeigen, z. B. Uransalze im festen Zustande, gewisse Flussspathsorten. Die Unterscheidung beider Erscheinungen wird dann schwer.

§ 218. Spectra des Fluorescenz- und Phosphorescenzlichts. Untersucht man das von den fluoreschrenden und phosphoreschrenden Körpern ausgestrahlte Fluorescenz- und Phosphoresvenzlicht spectroskopisch, so erhalt man das Fluorescenz- oder Phosphorescenzspectrum, welches unter Umständen sehr mannugfach, jedenfalls abweichend von dem erregenden Licht erscheint.

So enthält das Fluorescenzspectrum des Chinins nach Stokes alle Strahlen von Roth his F im Blau; es giebt ein continuirliches Spectrum mit Maximum der Helligkeit im Blau. Andere fluorescirende Körper geben ein Streifenspectrum, so z. B. Urangias.*) Dieses liefert zwei Streifen im Roth, einen im Orange, einen im

Gelbgrun und einen im Grün

Phosphorescenz zeigen besonders die Schwefelverbindungen des Unleiums. Strontiums und Baryums; Diamant, Kalkapath. Flussspath, Spinell. Bequerel hat einen Apparat, das Phosphoroskop construirt, in welchem die Körper auf einem Rade befestigt werden, das hinter einem durchbrochenen Schirme rotirt, auf den Sonnenlicht oder Magnesiumlicht geworfen wird, sobald sie bei der Rotation an den Oeffnungen vorberpassiren, werden sie insolirt. Ein zweiter Schirn, mit Oeffnungen, die mit den Oeffnungen des ersten Schirmes nicht correspondiren, trennt sie vom Beschauer. Dadurch werden alle Lichtstrahlen der Lichtquelle vom Auge des letzteren ferngehalten, dagegen zeigt sich die Phosphorescenz der inselirten Körper, wenn diese bei der Rotation die dem Beschauer zugekehrte Oefinung passiren. So kann man selbst Phosphorescenzen von kurzester Dauer sichtbar machen,**) Die Beobachtung der Phosphorescenzspectra macht oft wegen ihrer grossen Lichtschwäche Schwierigkeiten

Flussspath zeigt solche nur, wenn zwischen Bestrahlung und Beobachtung nicht mehr als 1 1000 Secunde verstreicht. Bequerel

beschreibt folgende Phosphorescenzspectra.

Urannitrat giebt helle Streifen auf C. C. D (sehr hell), D (schwach), D 's E. E. E 's F. F. F 's G Uranoxydalverbindungen phosphoreschen nicht (Compt. rend 75, 296)

Gruner Flussspath giebt helle Streifen auf C, C 2, D (sehr hell), D 1/2 E, D 1/2 E, D 3/2 E.

Diamant giebt einen hellen Schein zwischen B und C, nach D hin allmahlich abnehmend, einen hellen Schein mit ver-

^{*} Siehe Pisko, Fluorescenz des Lichts. Wien, Gerold, p. 72 ferner Hagenbach, Poggend Ann. 146, 65, 232, 375, 568 ferner Lonnnel Poggend 159, 514.

^{**)} Siehe Wüllner, Physik B. II.

waschenen Rändern zwischen D und b einen ähnlichen zwischen F und G.

Aragonit giebt ein ähnliches Phosphorescenzspectrum nurist der helle Schein zwischen C und D gelegen, der zwischen D und F breiter als bei Diamant.*)

Das Phosphorescenzlicht des Schwefelealerums, welches jetzt-Handelsartikel ist und zur Präparation der phosphorescirender Objecte (Streichholzbuchsen etc.) dient, enthalt eine helle Bande

ım Indigo etwas weniger brechbar als G

Die Phosphorescenz wird hauptsächlich von den stark brechbaren Strablen erregt. Die schwach brechbaren scheinen sie auter gewissen Umstanden zu zerstören (Bequerel), wie man beobschiet, wenn man einen mit Schwefelstrontium überzogenen Papierle gen im Tageslicht phosphorescirend nischt und in ein ebjective Spectrum hält. Es hort dann die von den Strahlen A bis F beleuchtete Strecke alsbald zu phosphoresciren auf.

Weise die Linien im Ultraroth keinbar gemacht, indem die Phopphorescenz da nicht verschwindet, wo sich dunkte Linien befinden. Bequerel bediente sich zweier Spectren, bei denen der violette Theil des einen über den rothen des andern fiel. Er hielt einen phosphoreschrenden Körper in die über einander greifenden Theile und beobachtete, dass die hellen Theile des Roth und Ultraroth die Phosphorescenz storten, welche Violett allein hervorgeruten haben wurde, und dass helle Banden blieben, dort wo dunkte Linien im Roth und Ultraroth sich finden.

Als phosphoreschende Substanz bewahrte sich für diese Versuche am besten Zinkblende. Bequerel fand, dass das I Itran ik

wester uber A hinausgeht, als A von D abliegt.

Folgende ultrarothen Linich hat B. verzeichnet 11 2 Randen so stark wie A genannt A, und A2.

2) Eine Gruppe von 4 Banden, genannt A', A', A', An die ersten drei nahe gleich weit von einander entfernt, die vons etwas weiter davon abstehend.

b) Eine breite Bande A' nahe der Grenze des Beelu stbaren, etwa ebenso weit von A als A von D, anschemend ideal h init der 1847 von Foucoult und Fizeau beobachteten Bande.

Jensets A 'scheinen noch ein oder zwei Banden vorhander in sein. Ein sehr activer Theil des Spectrums liegt zwischen di und A. B. giebt folgende Brechungsindices in und Weller-langen e an

		13	Ä
A	ausserster Rand		1.110
	mittleres Feld		12657
	mmeror Rand	1,5877	1220
A^{*}		1 (992	54.1
A		1 6051	757.5
B		1,6114	647.3
	of Compt. rend ?	1 19 5	I.

^{*} Siehe Bequerel La Lamers vol I p 20%.

Almey hat das Ultraroth der Sonne durch besonders prätes rothempfindliches Bromsilber photographirt und die Struhlen auf Wellenlänge 2700 erhalten. Er giebt einen Atlas mit Jamen (Phil. Traus. 1880 S. 653) Hervorzuheben sind:

o", w" zwei Banden, Mitte bei & 2700

7'. 7" " " 1200 und 1240
7 Gruppe von Limen zwischen 975 und 983
2 zahlreiche " 950 und 965

zwei starke Linien bei 943

τ Lime λ 900

zwei starke Limen 2 854 und 866

Z vier Linien Mitte 820

A Anfang des sichtbaren Spectrums 760.

Wir kommen bei Besprechung der Absorptionsspectra in Absit XI noch auf verschiedene Fluorescenzerscheinungen zumick.

\$215. Phosphorescenz in strahlender Materie. Es ist unt'i, dass beim leuchtenden l'ebergang der Elektricitat in luftverdunnten Raumen der Geissler'schen Röhren die tive Elektrode von einem dunklen Raum umgeben ist. Crookes nun, dass bei steter Fortsetzung der Verdünnung des eindossenen Gascs dieser dunkle Raum sich immer mehr erweitert, ir endlich bei einem sehr hohen Grade der Verdünnung so wird, dass er die ganze Rohre ausfüllt. In diesem Falle sich nun an einer der negativen Elektrode genau gegenübernden Stelle auf der glasernen Röhrenwand ein scharf bester leuchtender Fleck von gelblich-gruner Farbe. Crookes hervor, dass dieses grüne Licht nicht mit dem bekannten phorescenzlicht in Geissler'schen Röhren bei grösserer tigkeit des eingeschlossenen Gases zu verwechseln sei. Jenes erwähnte Licht tritt vielmehr erst dann auf, wenn die Verzung des Gases so groß ist, dass das Vacuum nicht mehr ist und sich selbst für den stärksten Inductionsapparat wie Isolator verhält. Dieses Licht ist allen deutschen Physikern, he im Besitze einer sogenannten Geissler'schen Vacuum-

Crookes zeigt nin durch eine Reihe höchst sinnreicher und nter Versuche, dass jenes oben erwahnte gelblich-grune Phosiscenzlicht durch den Apprall elektrisch geladener Molecule in die Glaswand der Röhre entsteht, welche geradlung von Oberflache der negativen Elektrode mit grosser Geschwindigfortgeschleudert werden. Achnlich wie Schrotkugeln, welche einer Flinte gegen eine feste Wand geschossen werden, bei in Anprall die lebendige Kraft ihrer fortschreitenden Bewegung Erme, d. h. in Schwingungen der Molecule an der Berührungsmit der sie auffangenden Wandsliche verwandeln, ähnlich

Wir folgen hier Zöllner's Darstellung (s. Z. Scalenphoto-

findet bei den oben erwahnten Versuchen eine Verwandlung der translatorischen lebendigen Kraft von geradlinig bewegten elektrische Molecülen in die vibrirende lebendige Kraft von Licht und Wirme schwingungen statt. Die vom negativen Pole ausgesandten elektrisch geladenen Molecule haben folgende Eigenschatten

1) Dieselben bewegen sich geradling von der negativen Elektrode durch die Röhre, bis sie durch die Röhrenwant oder einer andern, in ihrer Bewegungsrichtung befindlichen Körper, in ihrer

Bewegung gehemmt werden.

2) Die Richtung der von den elektrischen Moleculen beschriebenen Bahnen steht senkrecht zu den Flachenelementen, von welchen die Molecule ausgesandt werden Bildet daher die negative Elektrode eine Hohlschale, so kreuzen sich die von ihr it der Richtung der Radien ausgesandten elektrischen Theilehen in Mittelpunkte der Hohlschale und bilden dort einen Focus

3)Treffen die ausgesandten elektrisirten Molecule auf 🤾 😋

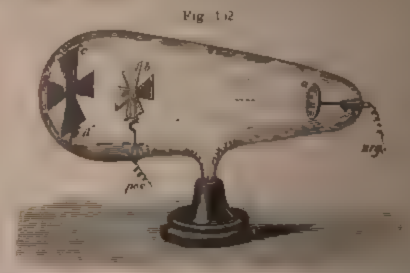
wegliche Körper, so setzen sie dieselben in Bewegung

4) Treffen die ausgesandten elektrisirten Molecule auf aubewegliche Körper, so werden dieselben an der von den Mole

cülen getroffenen Stelle stark erhitzt,

5) Werden die ausgesandten elektrisirten Molecüle senkrecht zu ihren Bahnmien dem Magnetismus eines Stahl- oder Elektromagneten ausgesetzt, so krümmen sich die Bahnen nach den Magneten

Zur Demonstration des ersten Satzes beschreibt Crooket



den folgenden Versuch. Figur 152 stellt ein birnentori. 26 Glasgefäss dar, welches bis zu dem oben erwähnten hohen Origider Verdünnung evachet ist. Die negative Polplatte ist bis angebracht und bei b befindet sich ein aus Aluminiumblich angefertigtes Kreuz in Verbindung mit dem positiven Poldraft Das Kreuz ist drehbar auf dem Zuleitungsdrahte, so dass dasse numgekippt werden kann. Sobald der Inductionsappurat in That keit gesetzt wird, beginnen die von den ausgesandten Molecues

men Stellen der Glaswand in dem oben erwähnten grünlich-Lichte zu phosphoresciren, während sich ein dunkler a des Kreuzes an derjenigen Stelle der Glaswand bildet 🤿 gegen den Anprall der Molecule durch das Aluminiungeschutzt war. Crookes zeigt nun, dass die von den arten Moleculen getroffenen Stellen des Glases selber eine he Veränderung erleiden, und zwar eine solche, welche die nit zur Phosphorescenz vermindert und mit der Zeit ganz anglog der allmählichen physiologischen Aling unserer Netzhaut durch starke Lichtreize. Es beruht tilich auf dieser Eigenschaft des Auges die Erzeugung enter negativer Nachbilder, d. h. solcher, bei welchen chaltnisse von Hell und Dunkel des Objectes sich um-haben Sieht man z.B. eine Secunde lang in die an der Res Horizontes befindliche Sonnenscheibe und schliesst alslie Augen, so beobachtet man noch emige Minuten ein helles dd der Sonne auf dunklem Grunde. Oeffnet man nun die und blickt auf eine weisse Papierflache, so erscheint an des hellen ein dunkles Nachbild auf weissem Grunde, weil n dem beleuchteten Papier ausgehenden Strahlen an der die Sonnenstrahlen abgestumpften Stellen der Netzhaut geringeren Lichtreiz als an den andern, vorher nicht ge-Stellen hervorruten

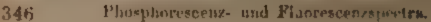
chanz dieselben Erscheinungen lassen sich nun an dem oben abenen Crookes'schen Apparate beobachten. Wird had irch einen kleinen Stoss gegen die Röhre das Aluminiummigekippt und hierauf der Inductionsapparat von Neuemtigkeit gesetzt, so phosphoreseiren die vorher im Schatten bezeit befindlichen Stellen des Glases beträchtlich starker bereits abgestompften, und es erscheint ein helles Kreuz

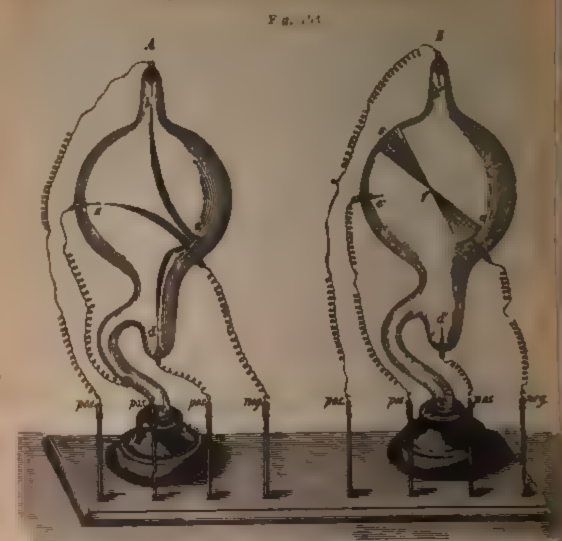
inklem Grande.

Den Unterschied zwischen dem gewähnlichen Phasphorescenzter Geisslerischen Rohren und dem Licht der strahlenden

beweist Crookes wie folgt -

tere (A) bis zu dem gewohnlichen Grade der Luftverdunn Geissler'schen Rohren, das andere (B) bis zu dem
m nat der Quecksilberluftpumpe erreichbaren Grade der
nung evacurt ist. Die negative Elektrode besteht aus einer
Hohlschale von Aluminium (a und a'), die positive dageget,
drei Drahtenden au verschiedenen Stellen vertheilt, welche
oder gemeinsam mit dem negativen Drahte des Inductionstes verbunden werden können. In dem Glasgefässe A
laslami ein leuchtender Lebergang der Elektricität in den
Zeichbung ange leuteten Bahnen von einer Elektrode zur
statt, wahrend in dem Glasgefässe B. gleichgultig mit
m von den drei eingeschmolzenen Drahtstiekenen der
Zuleitungsdraht verbunden wird, der Lebergang der
firten Molecule bis zur Glaswand stets in geraden Lanien.





Wahrend in dem Getasse A der Uebergang der Elektricität vor einem Pole zum andern auf seinem ganzen Wege sichtbar ist, wie in Geissler sehen Röhren, ist dies in dem Gefässe B nicht der Fall, man nimmt nur durch das oben erwähnte Auftreten de scharf begrenzten grünen Phosphorescenzlichtes auf der gegenubritiegenden Glaswand diejenige Stelle (s) wahr, welche von den anprallenden Moleculen getroffen wird.

Dass sich nun aber wirklich die geradlinig von der Hillschale ausgesandten Theilehen in einem Focus vereinigen, bewent

Crookes durch folgenden Versuch:

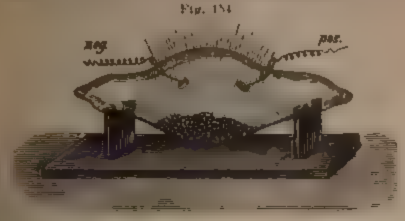
Er nimmt ein Glasgefass B Fig. 153, in welchem eine grosser Hohlschale a von Aluminum ihre Oeffnung nach oben weuld. Seitneh ist ein Draht mit einer Spitze von Iridio Platin eingeschmolzen, welche sich möglichst genau im Krummungsmittelpunkte der Hohlschale befindet. Dieser Drath glüht hell und wird so hie dass er schliesslich schmilzt

Nach Zoellner sind es Quecksilbermolekule, welche Merabiende Materie bilden.

Diese strahlende Materie bringt nun ausserordentlich starke

Phosphorescenzerscheinungen bervor.

The von Crookes and Lecoq mit diesen Vorrichtungen bei den seitenen Erden beobachteten Erscheinungen sind bereits p. 219 ausgeführt. Vorläufig ist die Untersuchung mittelst strahlender blaterie noch etwas umständlich für die Luboratoriumspraxis. Das Einschliessen in Glasgefässe, Umschmelzen an der Luftpumpe, Auspumpen, Erhitzen, ist selbst für den Geubten eine zeitraubende Arbeit. Einzelne solcher mit verschiedenen phosphorescirenden Materien gefüllter Glaskerper (s. Fig. 154) sind bereits Handelsartikel.



Wir beschranken uns mit Rucksicht auf die erwähnten Umstande auf den Hinweis auf p. 219 und geben nachfolgend nich einige interessante Details über Phosphorescenz in strahlender Materie.

Thonorde leuchtet roth, giebt rothe Bande bei 3, rothe Lame bei 689,5 A. Rubin im Sonnenlicht giebt Phosphorescenzlicht mit derselben Linie. Spinell zeigt dieselbe Linie (in Robre) ebenso alle künstlich krystallisirten Thonerden I bonerdeverbin lungen aber nicht. Dydim- und Erbinerde zeigten in ihren Spectren dunkle Banden, letztere bei 520 und 523. Li, CO, zeigte die rothe, orange und blaue Lathoumlinie: Diamant zeigte grane Limen bei à 587, 513 (Pr. R. S. XXXII, No. 213, p. 206.)

Gewisse Stoffe, z. B. Thorerde erschweren den Durchgang Her Inductionsfunkens bei Crookes Experimenten in bedeutender Weise, so dass er selbst bei 34000 Volts Spannung might durchgeht, wahrend sonst 6500 Volts zum Durchgang

genugen.

Abschnitt XI.

Absorptionsspectra organischer Körper.

\$ 216. Allgemeines. Die eigenthümlichen Absorptions streifen welche gewisse organische Korper geben, sind ber te vor Entdeckung der Flammenspectralanalyse mehrfach stutit worden und haben schon früher zu manchen interessanten Ergebnissen geführt. Selbstverstandlich sind es hier wiederun die zahlreichen gefärbten Verbindungen, welche zuerst gena Ar untersucht sind, darunter in erster Linie die sog. Farbstoffe Eine praktische Anwendung von den Absorptionsspectren lena man jedoch erst machen, nachdem Stokes die Empfindh heit der optischen Reactionen erkannt und Sorby unchgew. hatte, dass man daraus die Natur gewisser Farbstoffe etkennen und danach farbige Weine, Essenzen Tinten etc. prüfen könne. Das von Sorby erweiterte Gold haben Hoppe-Seiler, Hagenbach, Pringsbeim, Wolff, etc. etc. mit Erfolg bebaut, indem sie nachwiesen, in welcher W 🧀 die Absorptionsspectralanalyse zur Ausmittelung von Blutfle ken zur Erkennung des durch Kohlenoxydgas vergifteten Blotz zum Studium physiologischer Processe im Pflanzen- und There körper etc. benutzt werden kann.

Durch eingehende Studien hat sich aber auch ergebet dass im organischen Reich ebenso wohl wie im unorganische gesetzmassige Beziehungen zwischen Zusammensetzung regestructur und Stellung der Spectralstreifen existiren und dat hier wie dert die Spectralanalyse berufen ist, die holbst Aufgabe der analytischen Chemiker, Bestimmung der ration

Zusammensetzung der Körper, losen zu helfen.

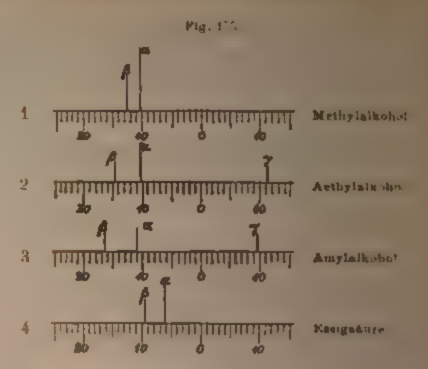
Dadurch wird sie von gleicher Wichtigkeit für The e Liker wie Praktiker Bisher war die praktische Spectralanalyse der organischen oper wesentlich auf gefärbte Stoffe beschraukt. Neuerdings man aber ihren Wirkungskreis ausgedehnt auf farblose oper indem man dieselbe in meterlangen Schichten unterchte. Die mehrere Meter langen Rohren, welche man für Untersuchung solcher Schichten nöthig hat, sind ähnlich is die Polarisationsröhren eingerichtet, d. h. mit abgeschliffenen den, die durch aufgelegte und festzuschraubende Glastitchen verschlossen werden können. Man thut gut, keine ogeren Röhren als 1 m zu nehmen, da die Schraubendiching bei langen Rohren in senksechter Stellung, wie sie zum Müllen nöthig ist, nicht genügt.

Braucht man langere Flussigkertsschichten als ein Meter, legt man mehrere Röhren hintereinander. Man muss dann ch die horizontal liegenden Rohren in der Mitte unterstützen, mit sie sich nicht durchbiegen.

Capitel I.

Alkohole, Fettsäuren und Kohlenwasserstoffe.

§ 217. Alkohole und Fettsäuren. Schonn in Stettin hat Mersuchungen über die Absorption von Alkohol und verndten Körpern angestellt und erkannt, dass diese schein-🔐 farbloson Korper sich in langen Schichten als gefärbt erisen Er machte seine Versuche mit einem Spectralapparat, 📑 die rothe Lithiumlinie auf —19,2, die Natriumlinie auf 0, Thallumlinie auf 18,4 zeigte. Nach ihm giebt bei An-ndung einer Röhre von 1.8 m Länge Methylalkohol Absorptionsstreifen: CH, Oa fallt auf -103; CH, Os auf 12.7. Aethylalkol hat 3 Streifen. C2H6Oa fallt auf -103; \$\beta\$ auf -14,7; \$\gamma\$ auf 10,2; \$\beta\$ und \$\gamma\$ sind erst bei 🏋 m. Lange wahrnehmbar. Amylalkohol, der in dünner hicht vollkommen farbles war, erscheint in einer Röhre 📭 1,6 m grunlich gelb. Das Spectroekop zeigt im Roth ben starken Absorptionsstreifen $C_b H_{12} O_a$ auf -11,1. Bei er Länge der vom Lichte durchstrahlten Amylalkoholsäule 3,4 m sieht man ohne Mühe einen zweiten Streisen #



auf — 16.5. Dann vermuthet Sch. noch einen Streifen im Grün, der etwa auf 9 fällt. Bei Anwendung einer so langen Säule macht sich allgemeine Absorption des Violett und Blanbemerkbar. Schönn sagt:

"Wenn wir die drei untersuchten Alkohole mitemaker vergleichen, so ist eine gewisse Familienähalichkeit auch mespectroskopischer Hinsicht unverkennbar. Die drei Streifen et und die drei Streifen st haben fast übereinstimmende Lage auf sehr geringer Verschiebung nach dem rothen Ende hin wieden drei Streifen st ist diese Verschiebung merklicher 127: 14,7: 16,5: und ich wage zu behaupten, dass Propyl- auf Butylalkohol bei der Untersuchung Absorptionsstreifen zeigen würden, deren Lage zwischen den entsprechenden Streifen der Aethyl- und Amylalkohols sein wird. Wegen dieser beschiebung der Streifen nach Roth hin möchte ich an der Umstand erinnern, dass die Brechungsexponenten und die Moleculargewichte in der Keihe der Alkohole wachsen."

Diese Anschauungen haben in einer anderen Gropplorganischer Körper ihre Bestätigung gefunden, so bei gewisse Azofarbstoffen, die der Verfasser, und bei Eosinfurbstoffen in G. Krüss untersucht hat. Es hat sich dabei herausgestelt wie beim Ersatz von Wusserstoff durch Methyl eine ges in massige in Wellenlängenzunnhmen ausdrückbare Verschieben

wisser Absorptionsstreifen nach Roth hin erfolgt (S. u.).
Diese ist bei verschiedenen Verbindungen verschieden und nüsste für den vorliegenden Fall durch sorgfältige Versuche noch festgestellt werden.

Concentrirte Essigsäure lässt keine allgemeine Abporption erkennen, giebt aber zwei sehr schwache Streifen a
auf 6,4 und ,3 auf 9,6. Auch hier dürste eine Untersuchung
der häheren Fettsäuren ähnliche Beziehungen wie bei den
Alkiholen ergeben. Hier liegt noch reichlicher Arbeitsstoff
für junge Forscher vor.

§ 218. Die Kohlenwasserstoffe sind mehrfach spectrotepisch auf Absorption untersucht worden, namentlich die flussigen. Doch finden sich hier noch sehr bedeutende Lücken in unseren Kenntnissen. Wir geben hier Folgendes.

1 Gewöhnliches Petroleum zeigt nach Schönn in einer Bohre von 1,9 m Länge vom Sonnenlichte durchstrahlt eine schöne braungelbe Farbe, etwa wie brauner Zircon. Das rothe Ende des in nenspectrums ist wohl wenig verändert, dagegen geht nur Licht bis etwas über F hinaus durch, so dass fast alles blaue und violette licht absorbirt ist. Bei Anwendung einer hellen Petroleumlampe rikennt man zwei scharfe nabe an einander hegende Absorptionsstreiten zwischen C und D. Wenn man die Entfernung von der rothen Lithiumlinie a bis zur Natriumlinie D in 69 Theile theilt, in uit die Entfernung Lia bis Steinöl 3 -- 14, Steinöl 3 bis steinöl a = 12, Steinöl a bis D = 43.

Die aromatischen Kohlenwasserstoffe hat Hartley anteraucht's und zwar im Ultraviolett. Hier geben nach H. die Kohlenwasserstoffe der Fettreihe keine Banden, dagegen treten ische bes geschlossenen Kohlenstoffketten mit drei doppelten Bandungen auf

Bei Eintritt von OH, NH₂, COOH, NO₂ verschwinden die Absorptionsbanden nicht, sondern eisahren nur insofern Verunderungen, als mehrere Streifen zu einer breiteren Bande zusammenfliessen und an Intensität zunehmen. Die Banden sind noch bei sehr verdünnten Lösungen sichtbar. In Salicin, Phloman int en auch der Benzolkern, der die Absorption bedingt, da Glucose an sich keine zeigt.

In einer Kohlenstoffkette, in der nur zwei benachbarte Kohlenstoffatome doppelt miteinander verbunden sind, treten keine Absort immabanden auf, wie z. B. bei den Terpentinen

Eine geschlossene Kohlenstoffkette, bei der nur einfache Bindungen auftreten, zeigt keine Absorptionsbanden Beispiel hierfür und die Campherderivate.

*1 J of the obem Soc. Ap 1881 p 16.

Vergleicht man die condensirten Benzoldermate, wie Naph talin, Anthracen und Phenantren, bei welchen letzteren drei das Kohlenstoffskelett als aus dem des Benzols condensirt aufgefaut werden kann, so findet man, dass die Hauptchaenkteristik aller vier starke Absorptionsbanden sild, die beim Benzel am weitesten im Ultraviolett liegen und allmählich nach dem Blau vorrucun; auch ist die Absorption beim Benzol am kleinsten, beim Phenanten am grossten.

Fur die Lagen einiger Banden giebt Verfasser die Welku-

hingen

CaHo 261,4 254,8 Benzol 249,7 244,7 C10H6 (C11H10) 263,1 254.7 272.6Naphtalin 285,5328 to 360,7 343,2 Anthracen -

Leider ist die Beobachtung des Ultraviolett nur denen möglich,

die Quarzapparate besitzen.

J S Konic hat in dem polnischen wissensch, Jahry 1881 III p. 115 emige interessante Daten über Absorptionsspectra Je Kohlenwasserstofle der aromatischen Reihe veröffentlicht, von denen wir freilich nur einen kurzen Auszog, den wir in den Bei-blättern der Annalen f. Ph. u. Ch. 1884 p. 506 fanden, wieder-geben können. Danach sind die Spectra (nahere Angaben darüber fehlen) von Benzol. Toluol und Aethylbenzol einander sehr abnich. Teluoi giebt jedoch neben den Benzolstreifen a und 3 noch einer dritten und Aethylbenzol noch 2 neue, die, verglichen mit des Alkoholen und Fettester, dem charakteristischen Streifen des Fettkörper entsprechen.

Verfasser constatirt ferner (Beiblätter 1885 p. 669), dass 📶 den Absorptionsspectren zusammengesetzter organischer Korpsdie Radikale durch entsprechende Absorptionsstreifen erkand werden können, je größer deren Moleculargewicht, deste mehrucken die Streifen nach Roth hin

§ 219. Ueber die spectroskopische Prüfung von Anthracez-Reh-Anthracen hefert dunkle, breite Absorptionsstreifen. Diese rühren nach Beng Nickels von Chrysen C. His resp von eines diese Verbindung begleitenden Farbstoff her. Gewolinliches zelbei Chrysen krystallisirt in kleinen, citronengelben Plattchen 100 prachtiger Fluorescenz und einem Schmelzpunkt von 1 *1". E.m. Losung dieses Chrysens in Benzol liefert zwei Absorptionsbande wischen F und G und ein Band jenseits, aber nahe G Nach A ruhren diese Absorptionsbander von einer das gelbe Chrysen begleitenden Substanz her. Remes, weisses Chrysen, welches der selben Perlenglanz wie Anthracen zeigt, mit dem Schmelzpunk von 248 -219", zeigt keine Absorptionsbauder. Der isolirte, in Chrysen begleitende Farbstoff ist schwer loslich in hochsiedende Naphta, krystallysirt in goldgeiben, metallisch-glänzenden Talel und schmilzt bei 280° Sowohl die feste als die gelöste Va lundung besitzt prachtige, grune Fluorescenz und enthalt stoff. entweder als integrirenden Bestandtheil oder als

onten einer beigemengten Verbindung – Zur Prüfung des -Anthracens wird eine ganz geringe Menge desselben in einem birröhrehen in Benzol gelöst, die Lösung auf 6 ccm verdünnt durch ein Papierfilter zur Beseitigung des Wassers filtrirt, im. News 41, 95.)

§ 220. Schwefelhaltige Kohlenwasserstoffe (Asphalt). halt lässt sich durch Behandeln mit Alkohol und Aether drei Bestandtheile spalten, einen in Alkohol löslichen, einen Aether löslichen und einen in beiden unlöslichen Bestandt, der sich aber in Chloroform löst und dessen Zusammenung (C₈₉H₁₄S) ist.*) Diese Lösungen sind concentrirt kelbraun, verdünnt gelb mit grünlicher Fluorescenz.

Der in C_9H_6O losliche Bestandtheil zeigt zwischen ED drei Absorptionsstreisen, den stärksten auf den eben Der weiten neben E nach Dein, den dritten schwächsten Der E. Der in Aether lösliche Bestandtheil zeigt den den Streisen nicht, dafür ist der auf De stärker. In Alkohol und Aether unlösliche Bestandtheil zeigt nen Streisen, wohl aber die auch den beiden deren Bestandtheilen eigene einseitige Absorption Biau.

Asphalt von Trinidad verhält sich ähnlich.

Die künstlichen Asphalte zeigen diese Streifen nicht. Reaction kann daher zur Unterscheidung natürlicher und atlicher Asphalte dienen.

Capitel II

Farbstoffe.

In Bezug auf die Nachweisung der Farbstoffe ist die orptionsspectralanalyse von weitgehendster Bedeutung. Nicht die Natur eines Farbstoffe au sich kann durch das Spectrum gestellt werden, sondern in vielen Fallen auch seine Stellung

^{*)} Für den in Alkohol löslichen Bestandtheil giebt K. complication Formela Cas Hans und für den in Aether lösin Cas Bass, s. Vogel, Fortschritte der Photographie. Berlin Oppenheim p. 5).

Erkennung organischer Stoffe durch das Speetrum lauft darauf hinaus, dass man dieselben, falls sie nicht allein in charakteristischer Weise reagiren, in Verbindungen überführt, welche solche charakteristische Reactionen geben. Nach diesem Grundsatz kann man viele Stoffe spectroskopisch kennbar machen die für sich optisch vollig wirkungslos sind. z. B. Kohlene oxydgas, das durch seine Wirkung auf das Blutspectrum erkannt werden kann. Wir reihen die bisher untersuchten Körper nach ihren ohe mischen Eigenschaften aneinander:

Zur Untersuchung der Farbstoffe bedient man sich allgemein des Universalspectroskops § 37 und zur Vergleichung des Spectrums des Sonnenlichts oder Himmelslichts. Die Farbstoffe selbst bringt man fast immer in Losung zur Untersuchung. Die Natur des Lösungsmittels (H₂O, C₂H₆O, C₆H₆C CH₈Cl etc. etc.) übt oft einen sehr bedeutenden Einfluse auf den Charakter des Spectrums aus. Deshalb ist dasjenige was § 77 darüber gesagt ist, dringlichst zu beachten *) Zumeist hat man die Lösungen, namentlich der künstlichen Farbstoffe äusserst verdunnt zu nehmen. Oft genügen Concentrationen 1: 10000 bis 1: 1000000. Bei concentrater Lösungen treten die charakteristischen Streifenrenctionen gannicht hervor.

Man muss sich in der Spectralanalyse daran gewöhnen mit homoopathischen Mengen zu operiren. Auch Hulfstreagentien (NH₂, HCl etc.) dürfen nur tropfenweise verwendet werden.

Numerisch kann sie gefunden werden durch Bestimmung de "Extinctionscoefficienten". Dieser Gegenstand gehort der quan

titativen Spectralanalyse an.

^{*)} Es ist ferner unbedingt nothwendig, bei Beschreibung de Absorptionsspectren von Lösungen das Lösungsmittel anzugeben

Ferner ist von Bedeutung die Stärke der Absorption die sich annahernd aus der Schwarze der Streifen bei bestimmte Concentration schätzen lasst.

Der Extinctionscoefficient einer absorbirenden Verbindung wird zu deren Charakteristik noch ebenso wichtig werde als das specifische Gewicht, der Siedepunkt, die Dampfdichte et Zur Bestimmung des Färbewerths der Farbstoffe ist er ex bereit geworden.

Abth. A. Die künstlichen Farbstoffe.

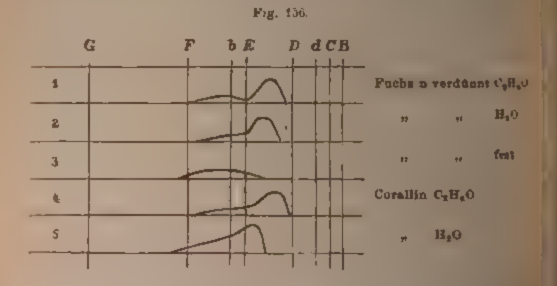
I. Anilinfarben.

§ 221. Fuchsin. C₉₀H₁₉N₃HCl. Das HCl-Salz einer an und tür sich farblosen Base 1st die bekannteste aller "Anilinfarben"; mässig in Wasser, besser in Alkohol und Amylakohol, nicht in Aether") löslich und wird durch Alkalien unter Ausscheidung der Base zersetzt und entfärbt. Säuren entfärben es ebenfalls unter Bildung von wenig gefärbtem dreifach saurem Salz, das jedoch durch Wasser unter Entstehung der Originalfarbe wieder zerfällt.

Auffällig ist die grüne metallglänzende Oberflächenfarbe des Fuchsins, die der rothen Farbe seiner Lösung complementar zu sein scheint. Die Losungen sind intensiv blauroth, die wasserigen im verdünnten Zustande bläulicher als die alkoholischen. Selbst in Losungen, die nur 1/100 000 Fuchsin enthalten, lasst sich die Farbe noch deutlich erkennen, ebenso der Absorptionsstreif, den es in sehr verdünnten Lösungen zwischen D und E grebt, am stärksten von D 68 E – D 87 E (s. Fig. 156, 1). In concentrirten Losungen lasst es nur Roth hindurch. Die Lage des Streifens ist bei Lösungen in Wasser und Arkonol etwas verschieden. Die stärkste Stelle liegt im Wasser etwa ber 535, um Alkoho, ber 555, es findet also eine Verschiebung im Sinne des Kundt schen Gesetzes (s. § 77) statt (vgl. Fig. 156 Nr. 1 u. 2). Zwischen F und b bemerkt man bei Alkohollosungen einen zweiten schwachen Streif, bei Wasserlösungen nicht. Verdunnte Sauren andern die Absorption meht Ammoniak hebt sie unter allmählicher Entfärbung auf, indem es sich mit der Säure des gefärbten Salzes verbindet und dadurch die farblose Base allmählich frei macht. Sänren stellen die Farbe wieder her. Fuchsin wird vielfach zum Färben von Weinen, Saften, Essenzen verwendet, es ist selbst ber Arsenfrethert keineswegs gesundheitsunschadlich und sein Nachweis daber wichtig. In Weinen und ahnlichen Flüssigkeiten erkennt man es durch Schütteln mit Amylalkohol, welcher das Fuchsin extrahirt und dann beim Absetzen als

^{*)} In Essignaure und alkoholhaltigem Aether ist Fuchsin löslich.

rothe Schicht oben schwimmt. Der Absorptionsstreif zwischer DE lasst Fuchsin leicht erkennen; er liegt in Amylalkohol toch etwas mehr nach D hin als in Alkohol. Moglich ist Verwechslung mit Corallin (Fig. 156 Curve 4). Dieses wird jedoch mit Essigsaure augenblicklich gelb und giebt dann einseitze Absorption des Blau ohne jeglichen Streif. Sorby empfiehlt Chloroform, das keine andere Farbstoffe als Fuchsin aus rither Lösungen auszieht. Hierbei ist Zusatz einer kleinen Quantität Alkohol sehr förderlich. In der Chloroformlosung erkent man das Fuchsin am Absorptionsstreif leicht (Chloroform gab in des Verfassers Händen keine günstigen Resultate.)



Campecheholz und Fernambuk sind leicht von Fuchsitund Corallin zu unterscheiden, einerseits weil sie durch reinen Aether aus Flüssigkeiten extrahirbar sind (die beidet andern Körper nur bei Gegenwart von Essigsäure und Aikoho.), anderseits weil die ännlich liegenden Absorptionsstreifen beidet durch einige Tropfen Essigsäure sofort verschwinden, der Fuchsinstreif nicht

Fallière rath. Wein mit Aetzbaryt oder Ammoniak auschütteln, dann mit Aether, der die freigewordene farblöse Base lost. Setzt man Essigsaure zu der Lösung, so trit die Farbe wieder hervor.

Essignauren und salpeternauren Romanilia g eben genau denselben Absorptionsstreif wie Fuchsin. 📑 🖁 222. Rubin (Säurefuchsin). Die Sulfosäure des Rosins zeigt in denselben Lösungsmitteln denselben Absorpestreif wie Fuchsin. Es geht ebenso leicht wie dieses Amylalkohol über, so dass dieser zum Nachweis desselben aso gut geeignet ist, wie zum Nachweis des Fuchsins, refuchsin löst sich zum Unterschied von gewöhnlichem

hsia nicht in Aether und Stearmsäure.

Man hat zahllose Abhandlungen über den Nachweis von hsin geschrieben. Wer mit dem Spectroskop umzugehen as, wird die Prüfung mit demselben allen andern Methoden siehen. Auf Zeugen resp. Papier bemerkt man den crptionsstreif unter Umständen sehon, wenn man das Zeug der Sonne mit dem Spectroskop im reflectirten Licht an-Pergamentpapier zeigt es auch im durchfallenden Licht.

Noch bequemer erkennt man es, wenn man die gefärbten ge mit Alkohol event, unter Zusatz von einigen Tropfen

H kocht.

Auch Kochen mit Wasser und einigen Tropfen Säure, willen und Extrahiren mit einer kleinen Quantität (ca. 1-2 ccm) ylaikohol ist zu empfehlen. Letzterer nimmt allen Farbauf und verräth ihn durch Rothfärbung und Streif.

Unterscheidung von Safranin s. u. § 229.

§ 228. Anllinblaue. 1) Spritlösliche Hierher ge-Tryphenylrosanilin C20H10 C6H6), Na und Diphenylaminblau

H. (C. H. l. N.), dieselben sind im Handel als HCl-Salze.

Diese Farben kannte man zuerst; sie geben mit Schwefelsäure iosauren, deren Salze 2) die wasser löslichen Blaue bilden alibiau, Wasserblau, Bayrisch Blau, Nicholson-Blau).

Verfasser hatte zur Untersuchung zwei ältere spritlosliche ne (grunlich und röthlich) und ferner Bayrisch Blau, Liblau 6 B. Alkaliblau D. F und Gentianablau der Actienallschaft für Anilinfabrikation (Berlin) zur Disposition.

Diese ergaben spectroskopisch Folgendes.

Die beiden spritlöslichen Bl. verhielten sich identisch, gaben sehr verdünnt blasse Streifen von d bis über D Fig. 157 No. 1); mit HCl (1 Tropfen pro Cube.) wurden intensiver, mit NH3 (1 Tropfen pro Cube) wurden die ungen sofort braun und löschten dann einseitig das Blau aus. Das wasserlösliche Bayrısch Blau zeigt sehr verdünnt HaO) eine ahnliche Reaction wie 1, nur mit einem Halbschatten nach E hin (Curve 2). Der Streif liegt etwas mehr nach d hin als bei 1.

Wasserblau 6 Bextra, das Natron, Ammoniak oder Kalksalz des Gemeuges von Tryphenylpararosanilin di- und trisulfosäure ist in C₂H₆O unlöslich, in H₂O löslich, Absorptions-Band auf d D, ähnlich 2, nur Streifen d D kräftiger, mit Hof nach E hin; mit NH₃ violett, dann weiss; mit HCl bedeutend intensiver werdend.

Fig. 157.

G F b E D d CB Sonnenlinis

Antlinblau, sprittoslich C, H, O

Bayrisch Blau in H₂O

Alkali-Blau 6 B in H₂O

1 " +HCl

HCl stellte bei allen drei Stoffen die Farbe, welche durch

NH, verschwunden war, wieder her.

Das Alkaliblau 6 B löste sich etwas schwerer in H_2O und zeigte eine allgemeine Absorption des Roth ohne Streisenbildung (Curve 3). Mit NH₈ blich der Farbstoff almählich aus; mit HCl wurde er sehr intensiv unter aussälliger Veränderung des Spectrums (Curve 4). Es zeigten sich zwe Streisen, ein sehr starker auf D $^1/_2$ E, ein schwächerer bei b $^1/_3$ F, daneben Absorption des Roth. Dieser starke Streisim Grün ist für ein Blau (blaue Farbe absorbirt sonst gewöhnlich am stärksten Gelb und Orange) höchet aussälligebenso die Absorption des Indigo.

Ein anderes Alkaliblau D der Actiengesellschaft löste sich noch schlechter im Wasser! In Alkohol gab es Absorption sehr ähnlich 1. Es wurde mit HCl bedeutend intensiver,

mit NH_a (ähnlich 1) sofort Roth.

Ganz ebenso verhielt sich Gentianablau 6 B desselben Ursprungs. Nur machte HCl die Farbe nicht intensiver.")

^{*)} Anhangsweise, obgleich seiner Zusammensetzung nach nicht hierher gehörig, erwähnen wir noch:

§ 224. Anilinviolette. a. Die älteren Violette. 1) Hofann's Violett Cal His (CHa la NoO (Trimethylrosamlin) und

2) Maavein (Perkinsviolett) erhalten durch Oxydation von

Tolundinhaltigem Antha m.t Chromsaure
b. die neueren Violette I) wirkliches Methylviolett Pariser Violett), das als Chlorhydrat in den Handel kommt (Pentamethyspararosanilm C+0H12(CH8)5 No HCl.

2) Methylvrolett o B (Benzylrosanihu-Violett), dessen Basis CioHis(CHa)s(C-H-)NaOH ist

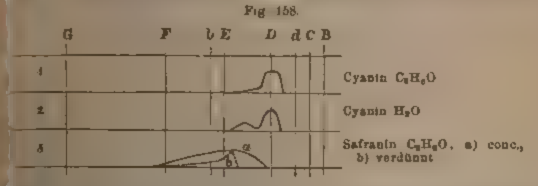
Hier ist nur ein Methyl durch Benzyl C-H2 vertreten; es tonnen aber auch mehrere Benzylmolecule eintreten.

Die ästeren und neueren Violette bilden spectroskopisch

besondere Gruppen

Fig 159 Curve 1 stellt die Absorption des Perkinvioletts, Gurve 2 des Hofmann-Violetts in Alkohollesung dar. Beide Fiolette erscheinen mehr fuchsmähnlich. Das Maximum der Absorption liegt bei sichir starker Verdünnung*) bei 1 bei

Cyanin. Das prachtvoll blaue Cyanin C25 H45 N2J, ent-mehend aus Chinolinamylammomumjodid durch Actzkali, schwer in 100, leicht in Alkohol und Aether löslich, zeigt in sehr ver-



ännter alkoholischer Lösung einen Streif auf D. stärkste stelle 1 630, mit Halbschatten nach Grün hin (Curve 1). Wässrige Bosung giebt zwei Streifen, einen auf D, verschohen im Sinne des Kun I m hen Gesetzes (Curve 2). Säuren vermehten die blaue Cyninfarle unter Bildung einer farblosen Cyaninverbindung augen-Nicklich; Alkalien stellen sie wieder her.

Cyanin macht Bromsilber stark lichtempfindlich für Gelb und

Trange (Ambablau micht).

Uyanın 1st der lichtempfindlichste aller kunstlichen Farbstoffe, zersetzt sich auch im Dunkeln in wassriger Lösung freiwillig, in alkoholischer halt es sich langer

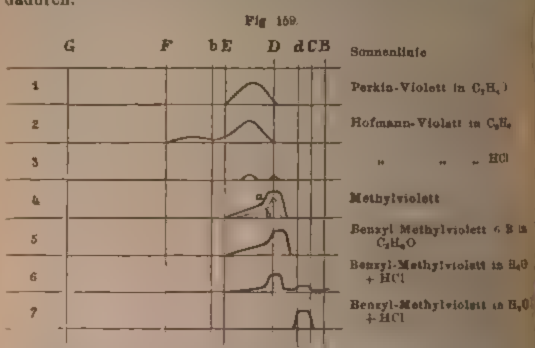
*) Um Farbenproben der Art mit einander zu vergleichen, cheinen.

λ 558, das bei 2 bei 554; letzteres zeigt noch eine Fortsetzung der Absorption im Grün.

1 Tropfen HCl zu 1 Cubc. der verdünnten Lösing gesetzt ist bei 1 ohne sonderliche Wirkung, bei 2 tritt Blacfärbung unter Verbleichen ein. Dabei zeigt sich neben dem

Rest des alten ein neuer Streif auf D (Curve 3)

Ammoniak (1 Tropfen pro Cube ganz verdünnter Lösung) wirkt wenig auf Perkin-Violett; Hofmann-Violett verbleich dadurch.



Die neueren Methylviolette erscheinen merklich mehr blow als die älteren und zeigen spectroskopisch einen anderen Typasder sich in Curve 4 u.5 (Alkohollosung) ausdrückt. (Charakter: Absorptionsstreif auf D. daneben Halbschatten nach E h.n.)

Der Ersatz des Methyl durch das kohlenstoffreichers Benzyl macht sich auffällig durch Verschiebung des Absorptionsstreifs nach Roth hin kenntlich Diese Verschiebung findet sich auch bei andern Farbstoff gruppen und liegt hier ein Gesetz zu Grunde, das wir bein Eosin erörtern werden,

HCl (s. o.) ist auf alkoholischer Lösung von 5 aufang ohne Wirkung; bei wässriger erzeugt HCl rasch eine blass blaue Nünnce und einen neuen schwachen Absorptionsstrel zwischen C und d (Curve 6) neben dem alten.

Bei stärkerem HCl-Zusatz verschwindet der altere Stroif ler neue (Curve 7) tritt kräftig hervor. Die Farbe wird grün. Aehnliches zeigt sich bei alkoholischer Lösung wenn man einen sehr starken HCl-Ueberschuss anwendet. NH₄O (1 Tropfen auf 1 Cube. Lösung) verbleichen beide etts unter Ausscheiden der farblosen Base. Diese Kennben gewähren die Möglichkeit, die wichtigsten Violette Handels spectroskopisch zu unterscheiden.*)

Eder, der im Interesse der Photographie die Lage der orptionsstreifen verschiedener Farbstoffe gemessen hat, it folgende Zahlen für die Lage der intensivsten Stellen Absorptionsstreifen von gefärbten Gelatinfolien:

Krystallviolett					À	599
Gentianaviolett	mit Ammon				11	599
Methylviolett					11	595
Violett aus Säu					11	574
Violett aus Pas	raoxybenzolak	lehyd	und :	Di-		
methylai	niliu				T 9	613 (?)
icht der Wiener	r Academie l	I Dec	-Heft	188	35).	

\$ 225. Anilingrane. Hierher gehören Jodgrün, erhalten in Behandlung von Hofmann-Violett mit Jodmethyl und das hylgrun C₁₀H₁₂(CH_{2/2}, N₃CH₃Cl, HCl, sowie das daraus resulted Picrat.

Ferner Aldehydgrün, erhalten durch Erwärmen einer

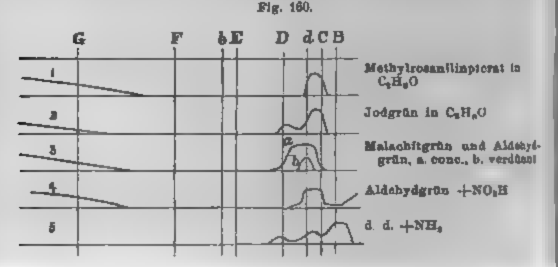
*) Mit Gänge's Angaben (Lehrbuch der angewandten Optik) men die des Verfassers nicht ganz überein. Vielleicht waren en Farbstoffe andere. Haufig kommen dieselben Violette unter verschiedenen Namen in den Handel.

Em älteres Violett, das Phenylviolett, das im Wasser slich, in Alkohol mit mehr blauer Farbe leicht löslich, wird Gange ähnlich dem gewöhnlichen Methylviolett durch Ammon firbt, durch Saure wieder gefärlt, giebt breiten Schatten von b. Essigsaure farbt blau und ruckt die Absorption nach Nach Benedict wird Phenylviolett von saurer Zinnchlorürbig blau gefärbt, dann sehr langsam entfärbt.

Ferner erwähnt Gange en. Echt Saurev.olett, Azophenyltylsulfonsaures Natron-Ammon, das in Wasser und Alkohol ch, in Amylalkohol, Chlor form und Aether unlöslich ist. Die ingen werden durch Saure rothviolett, durch Alkalien mehr tt. Max.mum der Absorption anschemend bei 4 570. Alkalien

shieben dasselbe mehr nach Roth hin.

SO4Ha-Lösung von Rosanilin mit Aldehyd; endlich Malachitgrün (Berichte d. D. chem. Gesellsch. XI, 1239), welches durch Wechselwirkung von Benzotrichlorid und Dimethylanilin entsteht.



Verfasser prüfte sämmtliche Stoffe neben einander optisch. Jodgrün- und Methylrosanilinpierat ergeben als Salze derselben Basis in ihrem Verhalten unzweifelhafte Analogien. Beide zeigen in verdünnter alkoholischer Lösung einen Absorptionsstreif zwischen d und C (Curve 1 und 2). Jodgrun zeigt ausserdem einen schwächeren Streif auf der D-Linie (Curve 2), der mit der Verdünnung verschwindet. Verdünnt man die concentrirte alkoholische Lösung beider Farbstoffe mit Wasser, so erscheint der Absorptionsstreif etwas nach Grun hin gerückt (Unterschied von Aldehyd und Malachitgrün). 1 Tropfen Salpetersäure zu der alkoholischen Lösung des Jodgrüns gegeben, bewirkt keine Streifenverschiebung (Unterschied von Aldehydgrün). Das grüne Pierat wird mit NOgH mehr bläulich und der Streifen verbreitet sich etwas nach Gelb hin. Ein Tropfen NH, färbt Jodgrünlösung violett unter Bildung eines Streifs auf der D-Lime; das grüne Picat zeigt diese Reaction nicht, es wird damit gelblich. Durch Zusatz von NH, zu den salpetersauren Farbstofflösungen kehrt die ursprüngliche Farbe und optische Streifenreaction allmählich wieder.

Malachitgrün $C_{23}H_{25}N_2Cl*$) zeigt in seinem optischen

^{*)} Im Handel existiren auch Oxalate und Chlorzinkdoppelsalze, ferner Aethylgrüne, die statt Methyl Aethyl enthalten und Sulfosäuren (Helvetiagrün, Säuregrün, Lichtgrün).

weicht aber in seinem chemischen davon ab. Ersteres löst sich bedeutend leichter in Aikohol; die Lesung erscheint mehr blaulich als die des Aldehydgrüns. Beide geben in Alkohol gelest und passend verdünnt genau dasselbe Spectrum. In höchst verdunnten Lösungen zeigt sich ein Streif auf der dehlime, der sich in concentrirter Losung verbieitert, ausserdem erscheint eine continuirliche Absorption des Blau (Curve 3). Der einzige Unterschied zwischen beiden Farbstoffen ist der, lass Aldehydgrün das Roth rechts und links vom Absorptionsstreif etwas stärker schwächt als Malachitgrün, bei letzterem erscheint dagegen der Absorptionsstreif wesentlich dunkler.

Zusatz von Wasser ändert bei bei den Farbstoffen die Lage der Absorptionsstreisen nicht (Unterschied von Jodgrün und Pieratgrün). So ämnich Malachitgrün dem Aldehydgrün in Bezug auf das optische Verhalten erscheint, so bestimmt unterscheiden sich beide durch das Verhalten zu Sauren; ein Tropfen HCl oder NO₃H zu alkoholischem Aldehydgrün gesetzt bewirkt anscheinend keine Farben inderung, dagegen bemerkt man in der salpetersaurehaltigen Losung eine auffallige Verschiebung des Absorptionsstreifs nach rechts (Curve 4), während der Streifen des Malachitgrüns dadurch nicht die geringste Aeuderung erleidet

Ebenso verschieden ist das Verhalten beider Farbstoffe zu Ammoniak. Malachitgrün wird Jadurch fast augenblicklich entfärbt. Aldehydgrün dagegen färbt sich damit allmählich blau unter Entstehung dreier verwaschener Streifen, deren letzterer im aussersten Roth liegt und nur bei sehr hellem Lampenlicht erkannt werden kann: der zweite Streif liegt zwischen d und C, der dritte schwächste bei D (Curve 5),

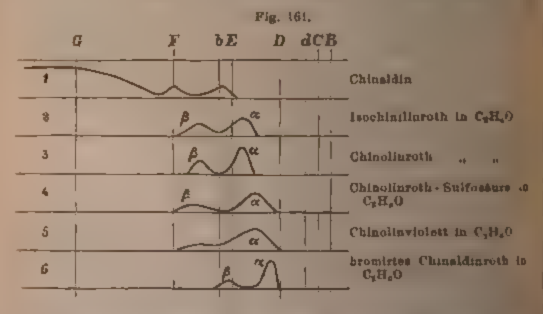
Aus gefarbten Zeugen lassen sich die gedachten Farbstoffe leicht mit Alkohol ausziehen und in der Lösung durch die beschriebenen Reactionen bestimmt erkennen (a. a. O. 1878 p. 1372).

Benzylblan ist eine Mischung von Methylviolett mit Melachitgrün; in C₂H_aO leicht, in H₂O schwerer loslich.

Verfasser fand bei demselhen eine Absorption, in der on dem Melachitgrünstreisen auf d nichts sichtbar ist und die vielmehr der des Methylvioletts (Fig. 159 No. 4) gleicht. (Hauptstreif auf D mit Schatten nach Grün hin Maximum jedich ein wenig rechts von D.) Mit NH₄ wird es allmahlich entlatt. Mit HCl wird wassrige Lösung schnell, alkoholische langsan grän unter Entstehung eines intensiven schattigen Streifs auf d F g 160 No. 4 [in alkoholischen Losungen Maximum rechts d], Mit NH₆ wird die grüne Losung wieder blau. Nach diesem Verhalten scheint das Blau eine chemische Verbindung (?) beider Farbitoffe zu sein, in welchen das Grün erst hervortritt, wenn die Varbindung durch Saure zerstort wird.

§ 226. Chinolinroth. Diesen interessanten, durch Dr. Jacobsen entdeckten, sehr lichtempfindlichen und sehr schönfluoreschrenden Körper, der nach des Verfassers Beobachtung Bromsilberplatten in ausgezeichneter Weise gelbempfindlich macht und dadurch eine Bedeutung für die photographische Technik gewonnen hat *), reihen wir hier an, weil er etenfalls mit Hülfe von Benzotrichlorid erzeugt wird, indem mat dasselbe mit Chinolin resp. Chinaldin auf ca. 130 ° erhitet

Das Rohmaterial (Chinolin aus Steinkohlentheer) reigh



kem merkliches Spectrum, wohl aber Chinaldin, welches nebel Chinolin vorhanden sein muss. Das Chinaldin (C₁₀H₂N) zeigt einseitige Absorption des Blan neben zwei Streifen we F und b E (Curve 1).

^{*)} Die damit praparirten, zugleich Chinolinblau enthaltende Platten sind unter dem Namen Azalinplatten ein Handelsartist (s. Vogel, Photographie farbiger Gegenstande. Berlin bei Opperheim p. 100).

A. W. Hofmann (Berichte der D. chem. Gesellschaft)

nterscheidet Isochinolinroth und Chinolinroth, je nachdem

ochinolin oder gewohnliches Chinolin C₉H₇N verwendet wird.

Das Isochinolin, welches jetzt aus der Phtalsäure geonnen werden kann (s. Berichte d. D. chem Gesellsch. XX.
1). giebt hierbei grössere Ausbeute als das Chinolin. Die
siden Roths geben im Spectroskop zwei Streifen. Die Streifen
es Isochinolinroths sind weniger intensiv und mehr verchwommen an den Rändern (Curve 2), als die des Chinolinoths (Curve 3)*), dann aber besitzt Isochinolin die Fahigeit, photographische Platten gelbempfindlich zu machen, entchieden in hoherem Grade als Chinolinroth.

Das Chinolinroth ist als Chlorsalz (C₂₆H₁₈N₂Cl) schwer kaltem, besser in heissem Wasser und Alkohol im Verfältniss nahe 1:500 loslich. In concentrirtem SO₄H₂ löst sich farblos und fällt beim Verdünnen mit Wasser wieder atensiv gelbroth fluorescirend aus (nach Witt ein charakteritisches Kennzeichen der Chinolinfarbstoffe). Eine Chinolinfarbstoffe der Verfässer Herrn Dr. G. Schultzerdankt, ergab in Alkohol das Spectrum 4.

Ein Paratoluchinolinroth von demselben gab anaoges Spectrum und Fluorescenz wie 2, doch erschienen die Areifen etwas mehr nach Roth hingerückt, so lag das faximum des ersten Streifens (α) vom

Chinolinroth bei 529, vom Toluchinolinroth bei 532,5;

as photographische Maximum lag bei

a Chinoimroth bei 565, a Toluchinolinroth bei 580,5;

Das Paratoluchmolmroth machte etwas stärker gelbappin ilich als das Isochmolinroth. Es löste sich erst in 1000 Theilen Alkohol.

Verfasser stellte noch durch Wirkung von Bromwasser of Chinolinioth ein Chinoliniviolett her, dessen Eigenchaften aus Spectrum 5 hervorgehen. Es fluorescirte nicht

^{*)} Im Wasser liegen die Streifen mehr nach Blau hin. Verbeser beobschtete eine starke Streifenverschiebung nach Roth hin,
Is er Chinolinrothwasser etwas in der Flüssigkeit gefälltes Chlorliber beimischte. Im reinen Wasser fag das Maximum von a auf
20. im chloraitberhaltigen Wasser auf 562. Dieser Umstand erlärt die Verschiebung des Maximums bei photographischen Platten.

und wirkte photographisch gelbsensibilisirend, aber nicht so kräftig wie Chinoliaroth. Die Wirkung geht jedoch weiter nach C hin. Ein bromites Chinaldiaroth G. Schultz's gab ein wesentlich anderes Spectrum (6), fluorescirte wenig aderschien mehr violett als chinoliaroth; photographisch wirkt es noch weniger gut als das vorige.

§ 227. Chrysanilin und Phosphin (letzteres die Salzsanieverbindung C_{20} H_{17} N_5 HCl., wahrend unter ersterm Namen un.

Handel das Nitrat derselben Base verstanden wird).

Chrysanilin lost sich schwer in H₂O unter emseitiger Absorption des Blau. In Alkohol zeigt es enca schattigen Streif zwischen F und F²,₃ b: Aether extrahut, namentlich bei Gegenwart von NH₃ den Farbstoff aus wassriger Losung leicht und zeigt die bekannte prachtvoll grate Fluorescenz. Mit A verschwindet dieselbe und der Farbstoff

geht wieder in Wasser fiber.

§ 228. Naphtalinroth, Chlorhydrat des Rosanaphtylamint C₈₀ H₂₁ N₃, ein in Wasser unlöslicher, in Alkohol löslicher Farbstoft. Er giebt mit Alkohol in concentrirter Lösung keine, dagegen verdünnt eine hochst intensive ziegelrothe Fluoreso in die wie ein Niederschlag erscheint. Die Absorption ist schikkraftig. In starker Lösung wird nur Roth und Orange durchgelassen, in verdannterer auch Blau, in stark verdünktet Lösung erscheint ein starker Absorptionsstreif bei D ein schwächerer auf b, sehr ahnlich wie Fig. 161 No. 6. Säure haben keine Wirkung auf den Farbstoff ebensowenig wich Ammoniak, die intensive Fluorescenz charakterisirt ihr hürreichend. In Wasser ist er unlöslich Alkoholische Losung auf Wasser verdünnt giebt einen verwaschenen Schatten zwische D und F, aber keinen Streifen.

§ 229. Safranin, C₂₁ H₂₂ N₄ HCl, in Wasser und Alkoholeicht loslich, in Aether unloslich, in Alkohol schön gelblich fluorescirend, doch schwächer als Eosin dem es auch in Bergauf Absorptionskraft nachsteht. Eine Losung des Farbstoffe die dem Auge eben so stark gefarbt erscheint wie eine Eosulosung, giebt einen ahnlichen aber viel schwächeren Absorptionstreif als lieses. Derselbe hegt weiter rechts von E. als beeiner gleich stark in Durchsieht) iosa gefärbten Eosialbeid (s. Fig. 158 p. 359 Curve 3). NO₈ H ändert die Reaction de

Safraum leicht. Verdünnt mit Wasser wird die Abtion erheblich geringer als bei gleich starker Verdünnung Alkohol.*)

Mit Safranin gefärbtes Papier oder Wolle lässt keine bemten Absorptionsstreifen sehen.

Safranın wird durch NH₃ nicht verändert. Dadurch und ch die Fluorescenz kann man es von Fuchsin unterscheiden, hes durch NH₃ entfärbt wird.

§ 230. Methylenblau, ein schwefelhaltiger Farbstoff, H., N., SHCl, und des ihm ähnliche Aethylenblau scheinen troskupisch noch nicht untersucht zu sein.

Naphtalinviolet, Naphtamein sind ebenfalls noch nicht troskopisch geprüft.

II. Phenolfarbatoffe.

§231. Pikrinsäure Trinitrophenol) C₈ H₂ (NO₂)₈OH giebt fast alle geiben Körper für sich keine charakteristische otralreaction; sie löscht nur die blaue Seite des Spectrums die Auslöschung reicht, je nach der Concentration, mehr weniger weit nach Grün.

Mit Zinnehlorur und Alkalı färbt sie sieh roth unter Bildung Pikraniusäure, mit Cyankalium braunroth. Die Spectral-tion lieser Farbungen ist noch nicht naher studirt.

Von den übrigen Nitrokörpern Martiusgelb, Victoriab. Aurantia sind ebenfalls keine brauchbaren Spectraltionen bekannt.

§ 282. Flaorescirendes Resorcinblau. Das NH_a-Salz Saure Hexabromduzoresorufin (C₁₈ N₄ Br₆ N₂ O₆ [?]) ist besten in einer Mischung von gleichen Theilen Alkohol Wasser loslich. Die Lösungen fluoresciren roth und werden Säure zersetzt. Eider giebt das Absorptionsmaximum auf an. Zeichnung fehlt.

Py Eosin wird aus wässrigen Lösungen in saurem Zustande durch Aether und Amylalkohol extrahirt; Safranin nur durch falkohol.

§ 238. Rosolsäuren, Aurin, Corallin.*) Diese drei Körper stehen spectroskopisch in einem engen Zusammenhange Sis geben angesäuert eine gelbe Lösung in Wasser und Alkohol, die einseitig die blaue Seite des Spectrums auslöscht. Corallagiebt in Alkohol gelöst eine Reaction, die an Fuchsin erinner, aber doch bestimmt davon verschieden ist (s. Fig. 156 No. 4). In Wasser gelöst zeigt der Streif eine sehr erhebliche Verschiebung nach Blau hin (s. Fig. 156 No. 5).

Aurin und Rosolsäure mit Ammoniak alkalisch gemicht

verbalten sich ebenso.

Die Phtaleine.

§ 234. Allgemeines. Die Verbindungen der Phialiaus CoOH COOH oder deren Anhydrit: CoH, COO mit Resorma. CoH4 (OH)2 bilden mit ihren Derivaten eine ganz ausgezeichnet schone Farbstoffgruppe, die theoretisch, praktisch und spectroskopisch gleich interessante Merkmale bietet. Ausgangspunkt int das durch Erbitzen von Phialiaureanhydrit mit Resorcin neh bildende, von Bayer entdeckte Fluorescein CooH10O5.*)

Das Fluorescem ist eine schwache Säure und giebt mit Alkalien eine intensiv grüne Fluorescenz, die seinen Namen veraulasst hat. Selbst in Verdünnung 1 2 Millionen ist dieselbe

zu merken.

Sowohl in dem Resorcinkern als auch in dem Phialmare rest des Fluoresceins; sind je 4 Wasserstoffatome vertrethar und entstehen durch Eintritt von Cl. Br. J. NO2 etc. ganz ausgezeichnete saure Farbstoffe, die sich mit 2 Atomen Metail verbinden können.

Dahm gehören

Tetrabromfluorescein (Eosin gelbstich) C20H6Br. O.K. +6B.O. Tetrajodfluorescein (Erythrosin, Eosin blaustich) C20H6J.O. welches in wässriger Lösung keine Fluorescenz zeigt.

*) Aurin und die Phtaleine können von Triphenylmethanabgeleitet werden

$$C \begin{cases} C_0H_0 \\ C_0H_0 \\ H \end{cases} \qquad \begin{cases} C_0H_4OH \\ C_0H_4OH \\ C_0H_4 \\ \end{cases} \qquad C \begin{cases} C_0H_0 > OH \\ C_0H_0 > OH \\ \end{cases} \qquad C \begin{cases} C_0H_1 > OH \\ C_0H_0 > OH \\ \end{cases} \qquad C \begin{cases} C_0H_1 > OH \\ C_0H_4 > OH \\ \end{cases} \qquad C \begin{cases} C_0H_1 > OH \\ C_0H_4 > OH \\ \end{cases} \qquad C \begin{cases} C_0H_1 > OH \\ C_0H_4 > OH \\ \end{cases} \qquad C \begin{cases} C_0H_1 > OH \\ C_0H_4 > OH \\ \end{cases} \qquad C \end{cases}$$

$$Triphenyl- \\ methan, \qquad Fluorescein, \qquad Fluorescein; \qquad Fluorescein; \qquad C \end{cases}$$

das letztere entsteht durch Reduction des Fluoresceins.

**) In der Namengebung herrscht Willkür. Manche Fabrike nennen das Tetrajodfluorescein: Pyrosin, Andere bezeichnen dam das Dijodfluorescein Lupodiluorescein (Pyrosin) C₂₀H₈J₂O₅K₂, Dichloriluorescein (Aureosin) C₂₀H₈Cl₂O₅K₂, Brommtrofluorescein (Safrosin) C₂₀H₀Br₂(NO₂₋₂O₅Na₂

Forner die Acther:

Tetrabromfluoresceinmethyl- und Aethyläther (Erythrin, alkohollösliches Eosin) CroHoBraOo (OCH) und CroHoBra

Ot | OCH

In diesen Derivaten ist der Wasserstoff nur im Resordinest auhstituirt. Nun kann man auch in dem Phialsaurerest Wasserstoffatome substituiren. Solche Substitutionsproducte erhält man, indem inan gechlorte oder gebrointe Phialsaure mit Resordin erlitzt. Man kommt so zu Eosinen, in denen sowohl im Resordin- als auch im Phialsaurerest Wasserstoffatome aubstituirt sind. z. B.

$$\begin{array}{c} \text{Tetrabroundichtoriluorescem} & \begin{pmatrix} \text{Phloxin} \\ \text{Kalisalz} \end{pmatrix} & \begin{pmatrix} \text{C}_0 \text{H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK} \end{pmatrix}$$

$$\begin{array}{c} \text{C}_0 \text{H H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{C}_0 \text{H H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{C}_0 \text{H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{C}_0 \text{H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{C}_0 \text{H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{C}_0 \text{H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{OK} \\ \text{C}_0 \text{H Br}_2 & \text{OK} \\ \text{OK$$

The Eosine bilden auch ganz ausgezeichnete Metallsalze on ausgesprochener Färbung. Manche sind unlöslich, wie Eosin-Blei, Eosin-Silber,

\$285. Spectra der Eosine. Fluoreschin und seine Derivate haben einen ganz bestimmten Spectral-Typus der in allen Verbindungen wiederkehrt in manchen mehr, in andern weniger. Am ausgesprochensten tritt er beim Eosin (Tetrabrom-naorescein) hervor*) und zwar bei der 100000 bis millionentach verdunaten alkoholischen Lösung. Mässig verdunat zeigt nieselbe ein intensiv sehwarzes Band im Grün (Fig. 162. 3 punktirte Curvo). Dieses zerfährt bei weiterer Verdünnung in zwei durch einen Halbschatten zusammenhangende Streifen auch in in Das Maximum vin 3 liegt auf F. das von auch E. Das ist der spectroskopische Typus der Eosine.

^{*)} Wir bemerken, dass die Farbstoffe des Handels oft anrein sind und daher die angegebenen Spectralreactionen mel t i der weniger getrübt zeigen

Die Lage aber und der Charakter dieser Streifen ist nicht constant; in Losungsmitteln schwächerer Brechbarkeit lieges. beide Streifen mehr nach Blau hin, in Mitteln stärkerer Brechbarkert, wie Amylalkohol, mehr nach Roth hin (s. Curve 4).

Diese Verschiebungen nach Roth bewirken auch Eintritt von Methyl- oder Aethylgruppen oder Schwermetallen (Ag. Pb) an Stelle des Kaliums; 🚧 ersteren in um so höherem Maasse, je kohleustoffreicher 🚧 sind (s. u.). Ferner wird sie bewirkt durch Substitution des H durch Br oder J. So giebt Erythrosin (Tetrajodf.) das Spectrum 5, wo das Maximum der Absorption merklich nach Rechts gerückt ist.") Der zweite Streif ist hier weniger gut sichtbar, dagegen kommt derselbe im Erythrosinblei wieder deutlich neben der Verschiebung nach Roth (Curven) zum Vorschein.**)

Die Muttersubstanz (Fluorescein) als Natronsalz in Alkohol (Uranin) geprüft, zeigt ebeufalls den Eosintypus. wenn auch nicht so ausgesprochen; sie weist einen starken Streifen a bei F (Maximum auf à 500) und einen schwachen

 $\beta \in \frac{1}{2}$ G (Maximum bei 455) auf (s. Curve 1).

Im Wasser zeigt Uranin den Streifen α bei λ 496. also um 4 Einheiten weiter nach Blau hin. Den zweiten Streit

bei F 1/2 G bemerkt man im Wasser nur schwierig.

Uranın zeigt noch in einer Lösung 1 : 11/2 Millionen Wasser ganz deutlich bei NH - Zusatz die Absorption und die Fluorescenz in Schichten von 11/2 ein Dicke. Kin Beweis für die enorme Verdünnung, in der sich Spectralreactionen kenntlich machen.***)

Man erkennt aus Vergleich Curve 1 und 3, dass bei Vertretung des Wasserstoffs durch Brom eine ganz bedeutende Verschiebung der Streisen nach Roth hin stattfindet. Diese

*) vergl. a in 3 und 5. Wir bemerken noch, dass der Giptel

der Curve 5 zu spitz ausgezogen ist.

^{**)} Will man diese Verschiebungen mit dem Universit instrument erkennen, so muss man stets die beiden zu vergleichenden Eosme gemeinschaftlich beobachten.

^{***)} Bei dem ebenso schon fluoreschrenden Chinolinio (s. § 226) bedarf man einer zehnmal stärkeren Concentration, um unter gedachten Umstanden die Fluorescenz und Absorption noc bemerken.

Verschiebung in Wellenläugendisserenzen ausgedrückt ist nach Krüss der Quantität der eingetretenen Bromatome proportional.

So liegt der Hauptstreif

wonach Krüss schlieset, dass für Eintritt von je einem Bromntom die Wellenläugen (im Wasser beobachtet) um 5,45 wachsen. Die Streifen des Dibromfluorescein liegen demnach zwischen denen des Eosins und Uranins. Der Charakter des Spectrums ist derselbe wie in Curve 3.

Reines Dichlorfluoresceinmononatrium (Aureosin, von Meister, Lucius und Brüning von schön gelber Farbe fluorescirt prachtvoll gelbgrun und gab in Alkohol zwei verwaschene Streifen von gleicher Breite und Stärke, etwas mehr nach Roth hin liegend als die Fluoresceinstreifen. Streif α lag zwischen λ 490—500 (Curve 2).

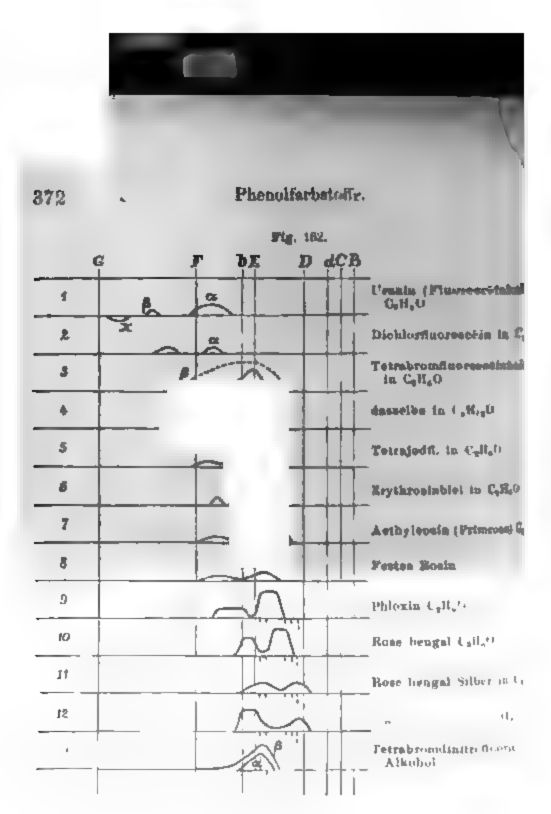
Ganz anders wird die Reaction, wenn man die Eosine ansauert, ihre Farbe wird dann gelb. Die Fluorescenz hört auf und die Absorption wird erheblich geschwächt, so dass man concentrirtere Lösungen anwenden muss, um die Absorptionsstreifen zu sehen. Reines Eosin giebt dann im Amylalkohol 2 Streifen, x und y, einen links von b, den andern links von F (Curve 4 unter der Linie).

Uranin, angesäuert, giebt im Alkohol einen Streif bei G. dessen Mitte nach Verfasser auf λ 445,5 liegt (Curve 1).

Pyrosin (Dijodfluorescein) schön gelb fluorescircud, hat den Eosintypus, in Alkohol zeigt es das Maximum von Streif α auf λ 530; im Wasser liegt Maximum von α auf b, der zweite Streif in H₂O ist undeutlich Augesäuert erscheinen die dem sauren Eosin analogen Streifen (ähnlich x y No. 4) links dicht an b und F liegend.

Nitroeosine zeigen den Charakter der Eosine weniger gut. sie zeigen den Hauptstreifen unscharf und verschwommen, den zweiten Streif nicht.*)

^{*} Aehnliches bemerkt man beim Nitro-Indigo



Der Emtritt der Nitrogruppe verschiebt den Streifen nicht nach Roth, sondern in H₂O nach Violett hin zwar für jedes Molekül NO₂ um 1,3 Wellenlängeneinh (Krüss)*)

') In Alkohol ist es anders, hier erscheint der Strei Nitrokorper nach Roth hin verschoben. Wir geben nachste die Lebersichtstabelle über Stellung der Eosinstreifen nach Chardt Krüss in den verschiedenen Derivaten und Lösungsmund fügen auch dessen Beobachtungen an Rosolsaure bei. Kinur Versuche mit Brom-, Amido- und Nitroderivaten gemach

Derselbe erklärt, dass die Einführung von Methyl, methyl, Aethyl, Brom an die Stelle eines Atomes Wasserstot Benzolkernes oder der Seitenkette eine Verschiebung der Al-

Verfasser verglich Tetrajodfluorescein, Dijodfluorescein und Uranin in Alkohol und fand die Lage der Maxima

tionen gegen das weniger brechbare Ende des Spectrums, die Einführung einer Amido- oder Nitrogruppe aber das Gegentheil bewirkt. (Ausnahmen s. o.)

Verbindung	in Chloro- form	in conc. Schwe- felsäure	in Wasser	in Wasser unter Zusatz eines Alkali	in Alkohol	in Alkohol unter Zusatz eines Alkali
Fluoresceïn		_		494.0	488.4	480.8
Dibromfluoresceïn	_		502.4	504.8	{ 506.4 { 476.7	509.4
Tetrabromfluoresceïn.	_		_	515.9	{ 515.0 { 488.4	{ 525.1 { 491.4
Salze der Alkalien und alkalischen Erden des Tetrabromfluoresceins	_	—	516.0	_	{ 525.1 { 491.5	
Salze der Schwerme- talle des Tetrabrom- fluoresceïns	_	-	509.4	_	{ 521.5 } 489.0	
Tetranitrofluoresceïn .			489.0	489.0	523.8	5(10).4
Dibromdinitrofluores- ceïn }	_		502.0	502.0	{ 515.0 { 485.4	512.3
Monomethyltetrabrom-	_					{ 531.4 496.8
Monoäthyltetrabrom- fluorescein }		'			{ 516.7 { 489.0	\$36.5 500.0
Rosolsäure	_	_		543.3	ohue Streifen	569.4
Tetrabromrosolsäure .				566.4	n	576.9

Für die Lage der Dunkelheitsmaxima einiger Verbindungen ergeben sich dann durch Rechnung folgende Werthe:

	Berechnet	Durch Beobachtung gefunden
Fluorescein	. –	494.0
Dibromfluoresceïn	. 504.9	504.8
Tetrabromfluoresceïn .	. 515.8	515.9
Tetranitrofluoresceïn .	. 488.8	489.0
Dibromdinitrofluoresceïn	•	502.0

der Hauptstreifen auf 535, 518, 500. Dieses entspricht einer Verschiebung von 9 Wellenlängeneinheiten per Atom Jod. Letzteres verschiebt somit stärker als Brom.

Festes Eosin in feinen Beschlagen (erhalten durch Emtrocknen alkoholischer Eosinlösungen) zeigt zwar ein Spectrum mit 2 Streifen, die aber sehr merklich weniger intensiv und viel verschwommener sind als Eosinstreifen (Curve 8).

Der Verfasser hat noch folgende Absorptionsspectrenbestimmt:

Phloxin (Tetrabromdichlorfluoresceinkalium)
Rose bengal (Tetrajoddichlorfluoresceinkalium)
Tetrabromdichlorfluoresceinsilber
Wasser.

In diesen Körpern sind in dem Phtalsäurerest 2 Atome Wasserstoff durch Chlor vertreten, in dem Resoremrest 4 Atome Wasserstoff durch Brom oder Jod. Die Spectra zeigen noch dem Eosincharakter s. Fig 162 Curve 9, 10, 11 12*); aber die Streifen sind sehr erheblich nach Roth hin verschoben und zwar um so stärker, je mehr Wasserstoffatome vertreten sind **) Manerkennt wiederum wie Jod eine stärkere Verschiebung bewirkt als Brom (im vorliegenden Fall am besten an der rechten schärferen Seite merkbar).

Der zweite Streif ist bei Rose bengal auffallend starker, als bei Phloxin (vergl. 9 und 10). Zusatz von Silberlosung mindert die Absorption und verändert dieselbe auch qualitativ, indem an Stelle der beiden starken Streifen (('urve 10) zwei verschwommene noch weiter nach Roth verschwene auftreten. Sehr auffallend ist hier die Differenz zwischen wässriger und alkoholischer Lösung (vergl. 11 und 12).

Phloxin fluorescirt stark, Rose bengal dagegen schwich. Vergleicht man damit das analoge Verhalten von Jod- und Brom-Eosin, so kommt man zu dem Schluss, dass die Fluorescenz bei den jodirten Producten schwächer ist.

*) Verfasser verdankt reme Materialien zu diesen Versusten der Firma Meister, Lucius Brüning & Co.

^{**)} Es sind unter den Horizontalen in Fig. 162 noch einigt feine Fraunhofer-Limen markirt, die mit Taschenspectrosk pleicht kennhar sind und die auch schon Dr. v. Lepel benutzt hat Es sind bei D / 178 (Wasserstreif δ, unscharf). 1995, 160, bei E 532,5, 140.5.

Herr Dr. Witt setzte ferner den Verfasser in den Stand, nde völlig reine Materialien zu untersuchen:

In Wasser + KHO

Em von Dr. Martius dem Verfasser geliefertes Benzylrescein verhält sich dem Uranin ähnlich, sein Hauptrescheint gegen Uranin etwas nach Roth verschoben.

Primrose (Aethyläther des Eosins), derselben Quelle die Eosinstreifen (Curve 7) merklich nach Roth gerückt. ist der zweite Streif viel ausgeprägter als bei Eosin (3). Tetra bromdinitrofluorescein (Reinheit nicht z) zeigte dem Verfasser keine Fluorescenz in Alkohol nur einen Absorptionsstreif, Maximum auf 532,5.

Bei stärkeren Lösungen erschien auch ein schwacher ten links nach F hin siehe Curve 13. a verdünnt, b conc). Reines Tribrom mononitrofluorescein von Meister, us und Brüning zeigt dasselbe Spectrum, aber mit merk-Fluorescenz.

Die Untersuchungen über Verschiebung der Spectraten in Substitutionsproducten sind noch nicht abgeschlossen, brechen aber Resultate, die zu einem allgemeinen Gesetze in werden. Zu bemerken ist, dass die Stelle des Maximums Absorption nicht immer scharf zu bestimmen ist, weil she Streifen in ihrer ganzen Breite eine ziemlich gleich der Absorption aufweisen. Man nimmt dann die Mitte der den als die zu bestimmende Stelle an.

Sämmtliche Ecome werden durch Zusatz von Säure ühnlich dert wie das gewöhnliche Ecoin (s. Uurve 4 unter der Lime), die Ecomsäure wird frei gemacht und offenbart sich dann ein ganz andres Spectrum mit sehr erheblich nach Blauerickten Absorptionsstreifen! Die Lage derselben ist ebensobel wie die der Ecoinsalze. Genaue Messungen fehlen noch atliche Ecoine sind lichtempfindlich und besitzen in ausgenetem Grade die Eigenschaft, Bromsilber und Chlorsilber für igen Strahlen empfindlich zu machen, welche sie absorbiren in erster Lime gilt dieses für das vom Verfasser empfohlene prosinsilber, das für die Herstellung farbenempfindlicher photo-

graphischer Gelatineplatien eine ganz bedeutende Rotle spielt. Au Gelatineplatien scheint Erythrosia, auf Collodiumplatten Eosii van

grösserer Wirkung zu sein.")

Von der Faser lassen sie sich durch Kochen mit Arkelol (event, unter Säurezusatz) trennen. Das dadurch frei werdebt saure Eosin wird mit Amylalkohol ausgeschüttelt und nat einem Tropfen Ammon versetzt, dadurch wird es zu einem Salze, das die oben beschriebenen optischen Reactionen zeigt. Wendet man starkes Licht an, so kann man auf mit Koem zefärbter Wolle und gefärbtem Papier die Absorptionsstreiten im reflektirten Licht erkennen.

\$ 287. Gallein (durch Erbitzen von Phtalsäureanbydrid and Pyrogallol auf 200° erhalten, C20H10O;), ist abulich and Eosia eine schwache Säure, die sich in alkalischer Lösing rasch verändert, in NH3 violett löslich ist, in Wusser schwer, leichter in Alkohol. Seine Verbindung mit Na das Mononatriumgallein, erhielt Verfasser von Meister Lucius & Brüning. Es erwies sich in Alkohol unlöslich, in H20 mit Fuchsinfarbe löslich. Im Spectrum gab es eines verschwommenen Schatten zwischen F und D. Maximum E 13 D Mit Säure wurde die Lösung gelb unter einsetige Absorption. NH3 stellt die Farbe wieder her.

§ 238. Coerulein $(C_{20}H_{8}O_{8})$ entsteht durch Erwarnen des vorigen mit $SO_{4}H_{2}$, es löst sich wenig in Wasser und Alkohol, besser in Essigsäure und zwar mit grüner Farb

und mit charakteristischer Absorption im Roth.

§ 289. Resorein mit Rohrzucker und HCl erhitzt gab dem Verfasser feurig rothe Farbstoffe, die mit NH, zell werden, bei starker Verdünnung mit Wasser Streit auf blizeigen und mit Amylalkohol ausgeschüttelt ähnlich Kosil absorbiren, nur nicht so intensiv.

III. Azofarbstoffe.

*240. Aligemeines. Die Azofarbatoffe entstehen durch Wirkung von Ammoniak oder Phenolen auf Diazoverbindungen Letztere erhält man durch Wirkung von HNO2 auf promäre Amma. B. C. H. NH2NHO3 + HNO3 = C. H. N. NO3 T. J. H. C. (salpetersaures Anilin)

*1 S. Vogel, Photographic farbiger Gegenstände. Berlit & Opperheim. 1886.

In der Drazoverbindung ist die Gruppe N. N. einerdurch ein Kohlenstoffatom, underseits durch O. Cl. Br., J gesättigt. Bei den einfachen Azoverbindungen enthalt die Gruppe N auf beiden Seiten Kohlenstoffverbindungen. z. B. Azo-of C. H. N NC. H.

Aus diesen eutstehen: CoH5N - NCoH4NH2 (Amidonzo-

ol Ambugelb); CaHaN - NCaHa(NH2)2 Diamidoazobenzol, dessen HCl-Salz Chryson Im (Witt) ist,

Landauer hat nachfolgende Azofarbstoffe spectroskopisch

ralt

1) Anndoazobenzol, N₂ { C₀H₄ NH₂, zeigt einseitige Absorption der blauen Seite (s. Fig. 163 Curve a., mit HCl-Streif auf F b siehe Curve b);

CaH4, N(CHa,2, zeigt die-21 Dimethylamidoazobenzol, No. I CaHa selbe Absorption wie No. 1, mit HCl Carve c.

O Dimethylamidoacobenzolsolfosáure, N_2 $\left\{ \begin{array}{l} C_nH_4 \\ C_nH_4 \end{array} \right\}$, SO_4H gieht Spectrum ähnlich Curve a, mit HCl Spectrum ähnlich Curve e;

4. D.am.doazobenzol (Witt's Chrysoldin), Nu (CoH2 , (NH2)2, absorbirt emsening wie Curve a; mit HCl wird die cinseitige Absorption intensiver;

5) Diamidoazobenzolsulfosäure, $N_2 \stackrel{!}{\mid} \frac{C_8 H_8}{C_5 H_4} \stackrel{!}{\cdot} \frac{(N H_2)_2}{SO_5 H}$. sich wie 1;

6) Triamidoazobenzol, $N_2 \begin{vmatrix} C_0H_3 & (NH_2)_4 \\ C_0H_4 & NH_3 \end{vmatrix}$, verhält sich wie 4. 7) Amidoazonaphtalin, $N_2 \begin{cases} C_{40}H_4 & NH_2 \\ C_{40}H_4 & NH_3 \end{vmatrix}$, verhält sich ohne HCl wie 1, mit HCl giebt es Spectrum Curve d.

 \sim Azobenzol-Diamidotoluel, $N_2 \{ C_n H_n : (NH_2)_2 \}$

9 0-Azotoluol-Diamidobenzol, $N_2 \begin{cases} C_0H_4 & CH_3 \\ C_0H_3 & (NH_2)_2 \end{cases}$

401 o-Azotoluol-Diamidotoluol, $N_2 \begin{vmatrix} C_6H_4 & CH_5 \\ C_6H_2 & CH_5 \end{vmatrix}$, $NH_2)_9$

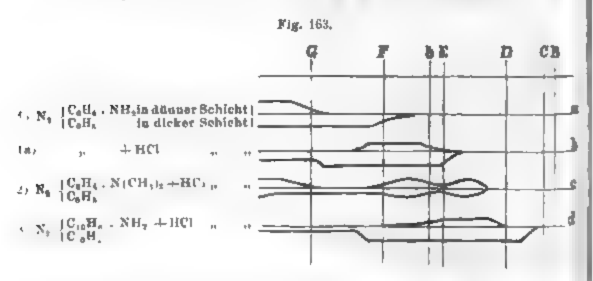
11) p-Azotoluol-Diamidobenzol, $N_2 \begin{cases} C_0H_4 + CH_3 \\ C_0H_1 + (NH_2)_2 \end{cases}$

12) p-Azotolnol-Diamidotolnol. No C.H. CHa bis 12 verbalten sich analog 4. Die einseitige Absorption wird mit HCl intensiver,

Der spectroskopischen Untersuchung dieser Farbetoffe ist ein besonderes Interesse dadurch verliehen, dass die Klasse der Chrysoïdine*) die erste ist, in der es gelungen. Körper irgend welcher Schattirung vom Blassgelb bis zum Roth willkürlich darzustellen und nicht minder dadurch, dass die genannten zwölf Verbindungen einer Gruppe eine seltene Auswahl von den verschiedensten Abstufungen in der chemischen Constitution darbieten.

Die Chrysoïdine sind, wie bekannt. Verbindungen von ausgeprägtem basischen Charakter, welche mit einem Molekil Säure beständige Salze bilden, die sich leicht lösen und dann auf Zusatz von überschüssiger Säure in zwelfach saure Salze von rother Farbe übergehen. Auf dieser Eigenschaft beruht die Anwendung einiger von diesen Körpern als Indicatoren.

Landauer's Unterauchung geschab in der Weise, dass die Substanz in Alkohol gelöst (die Sulfosäuren in Wasser) und die Lösung soweit verdünnt wurde, dass bei Benutzung eines



Bunsen schen Hohlprismas**) die dünnste Schicht eine schwache Absorption erkennen liess. Es wurden dann

^{*)} Witt, Berichte der D. chem. G. X. 655 u. ff.

^{**)} Dieses schmale Hohlprisma mit kleinem brechenden Winkel gewährt die Möglichkeit, dicke und dünne Schichten derselben Lösung neben einander beobachten zu können, ohne verdünnen zu müssen. Wir führen es hier beiläufig an.

Leb verschieden dicke Schichten besbachtet, darauf wurde Salzsäure zugesetzt und von Neuem untersucht Von den erhaltenen Zeichnungen wurden für die Figur 163 jedesmal zwei ausgewählt, zur Verauschaulichung der Absorption einer dunnen (über der Linie) und dicken Schicht (unter der Linie)

Es geht aus der Untersuchung hervor, dass alle Körper memlich gleichmässig die blauen Strahlen absorbiren und dass in demselben Maasse wie durch Einwirkung von Saure mehr ins Rothe gehende Lösungen entstehen, die Absorption mehr auf den grünen Theil des Spectrums übergeht. Ein bemerkenswerther Unterschied unter den verschiedenen Chrysoidmen liess sich durch das Spectroskop nicht nachweisen. Antfallend ist, dass bei den Verbindungen (2 und 3) in deren Antfallend ist, dass bei den Verbindungen (2 und 3) in deren Antfallend sein Spectrum beobachtet wurde, das sich Versentlich von den übrigen Spectra unterscheidet.

Neuerdings setzte Herr Dr. G. Schultz den Verfasser in den Stand, an einer Reihe von ausgewählten Azofarbstoffen, deren Reinheit garantirt ist, eine Untersuchung auszuführen, die mancherlei interessante Beziehungen ergeben hat, insofern als sich dabei herausstellte, dass nicht nur die Substitution, zondern auch die Stellung der eintretenden Atome oder Moleküle auf die Lage der Streifen im Spectrum wirkt. Die versuchten Azofarbstoffe waren folgende*):

	C	Combinirt mit								
	7-Naphtolsalto- säure B	Naphtolsulfo- säure S	3-Naphtoldi- sulfosiinre R							
Diazobenzol	No. 1	No. 2	No. 3							
o-Dazotoluol	No. 4	No. 5	No. 6							
p-Diazotoluol	No. +	No. 8	No. 9							

Sämmtliche Säuren gebunden an Natron.

^{*)} Von diesen Farbstoffen sind im Handel. No. 2 (Ponceau to Boder Croceinscharlach), No. 3 (Ponceau 2G), No. 5 und 8 (Scharlach G. T). No. 6 und 9 (Ponceau R. T). 1, 4 und 7 sind und 1 in. Handel

In dieser Gruppe sind vertreten einerseits I somers, wie 1 und 2, serner 4, 5, 7 und 8, audererseits Homologe, wie 1 und 4 bez. 7, serner 2 und 5 bez. 8, endlich 3 und 6 bez. 9, welche sich nur durch eine Methylgruppe unterscheiden, terner No. 3, 6, 9, welche durch Eintritt einer neuen Sulfegruppe in No. 2, 6, 8 entstanden sind. Ausserdem liegen hier in 4 und 7, 5 und 8, 6 und 9 Körper in der Ortho-bez. in der Parastellung vor.

Es handelte sich nunmehr darum, festzustellen, in wie weit diese Unterschiede sich spectroskopisch documentate Solche Versuche können selbstverständlich nur dann Ert ich versprechen, wenn die qu. Körper charakteristische Specim zeigen. Diese Bedingung trifft nicht immer zu. Nun ist d aus Verfassers Untersuchungen über die Wandlungen der Spectal ein und desselben Stoffes bekannt, dass derselbe Körper g nach dem Lösungsmittel verschiedene Spectra geben kann von denen bald das eine, bald das andere charakteristische erscheint,*) Man kann demnach dastenige Losungsmittel heraussuchen, welches dem angegebenen Zwecke am bestell entspricht. Durch Vorproben ergab sich, dass die Farbstide sich in Alkohol schwieriger, in Schwefelsaure leichter less und dass sie bet hinreichender Verdünnung abnitche Specia hetern, welche bei allen Korpern aus zwei Streifen im Grabez, Blaugrün bestehen (vergl. Fig. 164 und 165). Streifen erscheinen aber in den Schwefelsäurelösungen unt vid grösserer Deutlichkeit, als in den Alkohollosungen. Hat fliessen sie öfter zu einem Streifen zusammen (vergl. Fig. 16 No. 2 and 3); oder der zweite Streif erscheint nur undentad (vergl. Fig. 165 No. 1, 4 and 7).

Ferner zeigen die Streifen in beiderlei Lösungen deseibet korpers auffallende Lagendifferenzen und zwar der Art, das in der Schwefelsaurelösung die Streifen erheblich weiter nach Gelb hin liegen als in der Alkohollosung. Diese Verschiebung entspricht den Kundt schen Erfahrungen (s. § 77).

In dieser Streifenverschiebung herrscht aber keine Regelmassigkeit; so betrug die Differenz der Wellenlangen der Stellen grosster Dunkelheit zwischen den analogen Streifen in de

^{*) 4. \$ 17;} ferner Ber. d. D. chem Ges. 1878 S. 413

Zusammensetzung und Absorptionsspectrum organ. Farbstoffe. 381

Min. 164.	No.	Charakter der Stroffen	Relative Relative Inten- sitht der der Streifen Streifen	Bejative Breite der Streifen	Wellon- lange vom # in M.M.*)	Zusemmensehmug
4	: !	2 in cinander ver-	TO A	٦٠ ٨	223	Naphtelpulfoshure B + Diasobunel
3	-	ত	P	막	532,0	+ o-Disnoteinal
B)	e-	wasiger verselswommen	6-	°-,	536	* * * * * *
a	61	wie No. 1	* A	× 4	UP79	" S + Diazobenrol.
a (up I	weniger verschwommen	Ŷ- 	A A 2	536,5	a m m m
40_(er I	Zwinchenraum klar	a = b	- b	540,5	E
e (en]	wenig verschwommen	* 1: =	11 2	528	#-Naphtoldisulforture R + Disnoberrol
2		Switchenshim klar	٠٠, ع	1) 2	1 538-30	londotetta-e+
a (Þ	Zwischenraum klar	£ - 2	f . n	B 34243	11 -d-h 11 11

*) Milliontel Millimeter.

Alkohol- und Schwefelsäurelosung bei Farbstoff No. 1 Streit & 19^{NM} (Milliontel Millimeter), bei No. 4 β 22^{MM}, bei No. 7 β 24^{MM}, bei No. 5 β und No. 8 β 13^{MM}, bei No. 6 β und No. 9 β nahe 10^{MM}.

Interessanter aber als diese Daten sind die Beziehungen, welche sich durch Vergleichung der Lage der Spectralstreifen, namentlich der Schwefelsäurelösungen mit der Zusammensetzung bez. Structur der gelösten Körper ergeben. 1445

Spectrum blieb hier bei allen Körpern zweistreifig.

Bei den Schwefelsäurelosungen konnte auch mit ziemlicher Sicherheit die Stelle des Maximums der Intensität, namentlich des zweiten mit \(\rho \) bezeichneten Streifens. Jer in der Nahe der charakteristischen Sonnenhnien des Vergieichsspectrums liegt, bestimmt werden und dadurch gewann man einen Einblick über den Einfluss der Constitution auf die Lage der Streifen und deren Charakter.

Das Resultat ist übersichtlich in der Tabelle niedergelegt, die zur Erläuterung der beigedruckten Figuren-

tafeln dient.

Es ergeben sich daraus nachstehende Folgerungen

- Durch Eintritt einer Methylgruppe in das Diazobenzol werden die Streifen nach Roth hin verschoben und zwar stärker beim Eintritt in die o-Stellung als in die p-Stellung.
- 2) Diese Streifenverschiebung entspricht für den Streit, seinem Wellenlängenzuwachs von 10^{MM} (Milliontel Millimeter) bei Eintritt des Methyls in die o-Stellung und von 14^{MM} betat Eintritt in die p-Stellung.
- 3) Der Eintritt von β-Naphtolsulfosaure S oder β-Naphtordisulfosaure R an Stelle von β-Naphtolsulfosäure R hat etenfalls eine Streifenverschiebung und dem entsprechendeinen Wellenlängenzuwachs zur Folge, der bei β-Naphtorsulfosaure S 4^{MM}5, bei β-Naphtoldisulfosaure R 6^{MM} betragt.
- 4. Beim Eintritt von Methyl wird der Zwischenraum zwischen den beiden Streifen heller, und die Streifen nähern sich mehr der Gleichheit sowohl in der Intensität als auch in der Breite. In der p-Stellung tritt dieses besser hervot als in der o-Stellung. Vergl. 1, 4, 7; 2, 5, 8; 3, 6, 9,

Aehnlich wirkt auch der Eintritt von B-Naphtolsaure S

Charakter der Streifen Be Zweitheilung schwer kennbar	Relative Breite der Streifen at < \beta	Relative Intensität der Streifen a < d	Wellenlänge von /3 503
8	8 >	V 70	503
d d		ָּם	510
	73		
3	70	ִים	512
verwaschener Streif			unsicher
2 deutliche Streifen a	12	$\alpha = \beta$	523
d d	11	R 10 00	527
breiter verwaschener Streif	,		unsicher
2 deutliche Streifen "	B =	R = 19	530
d d	q	ď	533
4			
d d waschener liche Streif d d	Streif a	Streif a = d	Streif $\alpha = \beta$ $\alpha = \beta$ or $\alpha = \beta$ $\alpha = \beta$ or $\alpha = \beta$ d d

oder \$\beta\$-Naphtoldisulfosäure R an Stelle von \$\beta\$-Naphtolsulfosäure B auf den Charakter der Streifen. (Vergi. 1 und 3, 4 und 5.)

Zur Vermeidung von Missverständnissen ist ausdrücklich zu bemerken, dass die angegebenen Resultate nur für die Schwefelsäurelösungen der gedachten Farbstoffe gelten.

Wie sich die Verhältnisse bei Anwendung von Alkohol als Lösungsmittel ändern, ist schon oben betont worden. Ausführlicheres geht aus umstehender Tabelle nebst Figur hervor, in welcher das spectrale Verhalten der Farbstoffe man Alkoholiösung in ähnlicher Weise wie oben eingetragen ist.

Ferner sei noch erwähnt:

Azoblau, das Natronsalz der o-Tolidin-disazo-α-naphtol-monosulfosäure; schwer in Alkohol, leicht in H₂O löslich. Absorption: wenig intensiver Schatten von D bis E: bei stärkeren Losungen bis F. Aehnlich verhält sich die Lösung in Alkohol, doch ist dann das Maximum näher an D. Mat HCl unverändert; mit NH₃ violett werdend unter Verrückung des Maximums nach b.

IV. Indigo.

§ 241. Durch Baeyer's Entdeckung 1880 ist Indigo m die Reihe der künstlichen Farbstoffe eingefügt worden.

Ausgangspunkt zur Darstellung desselben ist die Orthonitrozummtsäure $C_aH_4 \frac{-NO_2}{-CH} = CHCOOH$, die in Dibromit übergeführt und mit alkoholischem Kali gekocht die Orthonitrophenylpropiolsäure, welche durch Reduction Indigblau liefert:

$$2 C_9 H_8 (NO_3) O_9 + 2 H_9 = C_{16} H_{10} N_2 O_4 + 2 CO_2 + 2 HO$$
Propiolshure

Unter Umständen entsteht hierbei auch Indoin, ebenfalls ein blauer Körper, der unseres Wissens spectroskopisch ach nicht untersucht ist.

Das Indigblau bildet mit rauchender SO_4H_3 leicht Sulfsauren, so die einbasische Monosulfosäure $C_{16}H_6N_2U_2SO_8H_6$ die mit Alkalien blaue, in Wasser lösliche Salze bildet (Indigotin) und die Indigodisulfosäure $C_{16}H_6N_2O_2(SO_8H)_6$

Indigo ist in Wasser, Alkohol, Aether, verdunnten Säuren unlöslich, dagegen löslich in Chloroform, heissem Amylalkohol, Benzol etc.

Die Losung in heissem Amylalkohol absorbirt einseitig von G ab links und zeigt einen Absorptionsstreif zwischen I und D*). Genau dieselbe Reaction giebt das Indigotin in wassriger Lösung. Beim Abkühlen der Amyl-Losung wird der Streif verwaschener, die Losung trübt sich. Von concentrirter einglischer Schwefelsäure wird Indigo theilweise unter Blaufarbung aufgenommen.

Die Losung absorbirt zweiseitig ähnlich (uSO, und zeigt den oben erwähnten Absorptionsstreif im Roth nicht, Indiggefärbte Zenge geben in englischer Schwefelsäure ihr Indigblau onter gleicher Reaction ab.

Indigotin in H₂O gelöst geht nicht in Amylalkohol über; setzt man aber em Paar Tropfen SO₄H₂ zu, so erfolgt der Cebergang vollständig.

Zusatz von HCl bewirkt eine noch raschere Aufnahme des Farbatoffs durch Amylaikohol. Diese Amylindigolosung zeigt verdünnt den Streif d D in ausgezeichneter Weise.

Indigotin mit Ueberschuss von concentrater SO, He langere Zeit maceriet, giebt eine mehr violettblaue Losung, die den Streif d.D. nicht zeigt, sondern zweiseitig ahnlich UuSO, absorbiet. Auch beim Verdunnen mit H₂O bleibt diese Erscheinung, die Lösung absorbiet dann hauptsächlich einseitig roth bis C und trubt die übrigen Farben

Setzt man ein wenig CuSO₄ zu neutraler Indigotinlösung, so verändert sich die Absorption auffällig, der helie rothe Streif rechts von D verschwindet und die Absorption wird einseitig. Setzt man freie SO₄H₂ hinzu, so kehrt die ursprüngliche Absorption zurück.

Indigo ist sublimitbar und giebt einen violetten Dampf, der nach Verf. einen breiten Schatten ohne Linien im Grün zwischen Dund Fliefert, Maximum auf 1540. Fester Indigo in feiner Lage zeigt dagegen im Grün und Blaugrun die grösste Durchsichtigkeit. (Ber. Berl Acad 20. Mai 78).

^{*)} Der Streifen setzt mit x 630 scharf ein und nimmt von 590 bis 570 langsam ab.

Um Indigo auf Zeuge zu erkennen, kann man dieselben mit rauchender SO₄H₂ behandeln, wodurch die Faser- und viele andere Stoffe, aber nicht der Indigo zerstört wird und mit Wasser verdünnen. Die gelöste Indigsulfosäure kann mit Amylalkohol ausgezogen werden. Krüss giebt über die Lage der Streifen im Indigo und seinen Derivaten folgende Tabelle, welche ähnliche Beziehungen ergiebt wie Eosin und seine Derivate:

Verbindung		ta conc. Sobwe- folskure	in Wasser	in Wasser unter Zusatz eines Alkali	in Alkohol	fa Alkohsi unter Zusuts eanot Alkali
Indigo	604.8	605.4	_	_	_	-
m-Methylindigo	619.7	_	-	-	_	_
m-Oxymethylindigo	650,8		_	-		-
Aethylindigo	652,6			-	_	-
Indigodicarboneaure .	_	ohne Streifen	-	648.8	_	-
Monobromindigo	606.3	-	*	_	_	-
Dibromindigo	623.0	_	_	_		_
Nitroindigo	585.5		+		-	-
Amidoindigo		588.9		_		
Dibromamidoindigo		585.1	_	. –	_	

Ueber die Reaction der durch Kochen des Indigotins mit Kali entstehenden Purpurschwefelsäure siehe das Capitel Blut.

V. Anthracen - Farbstoffe

Aus Anthracen (s. o.) $C_{14}H_{10}$ entsteht bekanntlich Anthrachinon $C_{14}H_{5}O_{8}$, aus diesem ergeben sich: Oxyanthrachinon $C_{14}H_{7}(O_{2})OH$, Dioxyanthrachinon $C_{14}H_{6}(O_{2})(OH)_{9}$ (Alizaria). Trioxyanthrachinon $C_{14}H_{5}(O_{4})(OH)_{8}$ (Purpurin).

Die beiden letztgedachten Körper sind die wichtigsten; nebenihnen existiren eine ganze Anzahl (bei Alizarin 10) mögliche Isomere Am bekanntesten sind neben Alizarin (Structur 1, 2) des Chinizarin (Structur 1, 4) und Purpuroxyanthin (1, 3).

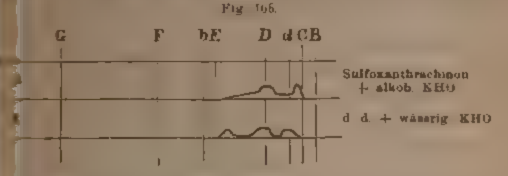
Neben Purpurin sind die Isomeren Flavopurpurin, Iso-

Neben Purpurin sind die Isomeren Flavopurpurin, Isooder Anthrapurpurin und Oxychryazin zu nennen; Purpuroxanthin giebt schon durch Oxydation an der Luft Purpuris Nach Liebermann besitzen nur diejenigen Oxyanthrachinone toffnatur, in welchen zwei der eingetretenen Hydroxylgruppon The Stellung zu emander besitzen, wie im Alizarin (Structur 1, 2). Ven Derivaten sind hervorzuheben

-Nitroalizarin CoH. < CO > CoH(NO2)(OH)q (1, 2, 3)

out als Alizarin orange und das Alizarin blau C17H0NO4 a Einwirkung von Glycerin und SO4H2 auf Alizarinorange Innen

§ 242. Oxyanthrachinon. Der oben erwahnten Reihennach beginnen wir mit einem Abkömmling des Oxyanthrans, der Oxyanthrachmonmonosulfosaure (C14H, O2SO3H).



Perkins führt an, dass dieselbe mit wassrigem Kali st. em Spectrum gebe, was dem des Alizarins ausserst lich ist (Curve 2), dagegen mit alkoholischem Kali den en Streifen bei E nicht zeigt. Nach Perkins Zeichnung die Lagen der Streifen von diesem Korper und Alizarin ganz identisch (vergl, Fig. 166 Curve 1 und Fig. 167 Curve 4)

§ 248. Alizarin existirt im Handel jetzt in zwei Formen. natürliches und künstliches, ersteres wird aus der Krappel dargestellt, letzteres ist Kunstproduct. Beide sind mehr 🚺 weniger unrein; das natürliche enthält immer etwas purin, ebenfalls ein Bestandtheil der Krappwurzel, vielleicht 🤚 noch andere in der Krappwurzel vorkommende Farbstoffe. Das künstliche kaufliche Alizarin ist entweder blauhig (Zeichen V) oder gelbstichig (Zeichen G). Ersteres Alt vorzugsweise Alizarin (s. o.), letzteres daneben noch tra- und Flavopurpurin.

In Wasser lösen sich die Farbstoffe beim Kochen in nger Menge auf, etwas leichter in Alkohol, der sich damit

lich farbt, ebenso in Aether.

Die Lösung des künstlichen Alizarin giebt für sich

keine Streisen, sondern nur eine Auslöschung von Violett bis Grün, um so weiter nach D gehend, je concentrirter die Lösung ist (Fig. 167 Curve 1). Beim Zusatz von NH_g färbt sich die alkoholische Lösung schön roth, lässt jetzt Blau und Roth durch und zeigt einen nach F und D hin verwaschenen Absorptionsstreisen im Grün (Fig. 167 Curve 2). Concentrirt lässt die Lösung nur Roth und Orange durch.

Ganz anders verbält sich die wässrige [oder die mit H₄O verdünnte alkoholische] Lösung gegen NH₃ oder KHO; sie färbt sich tiefer roth-violett und giebt damit zwei verwaschene Streifen rechts und links von D (Curve 3).

Ammoniak, zu wässriger Alizarinlösung gesetzt, giebt die Streifen Fig. 167 No. 3 nur undeutlich; besser erscheinen dieselben bei Zusatz von Kali- oder Natroulauge. Man erkennt alsdann auch noch einen dritten Streifen auf E; die so erhaltenen drei Streifen entsprechen den Hauptalizarinstreifen, welche alkoholische Lösung mit KHO giebt, nur stehen sie sämmtlich ein wenig näher dem Blau (entsprechend Kundt s Gesetz) und sind viel weniger intensiv; namentlich ist der Streif links von d beträchtlich schwächer, als sein analoger im Spectrum des alkoholischen Alizarins + KHO.*)

Beide Reactionen sind nicht charakteristisch. Eine ganz ausgezeichnete Spectralreaction erhält man aber, wenn man die ganz verdünnte Lösung des Alizarins in starkem Alkohol mit alkohol. Kali versetzt.

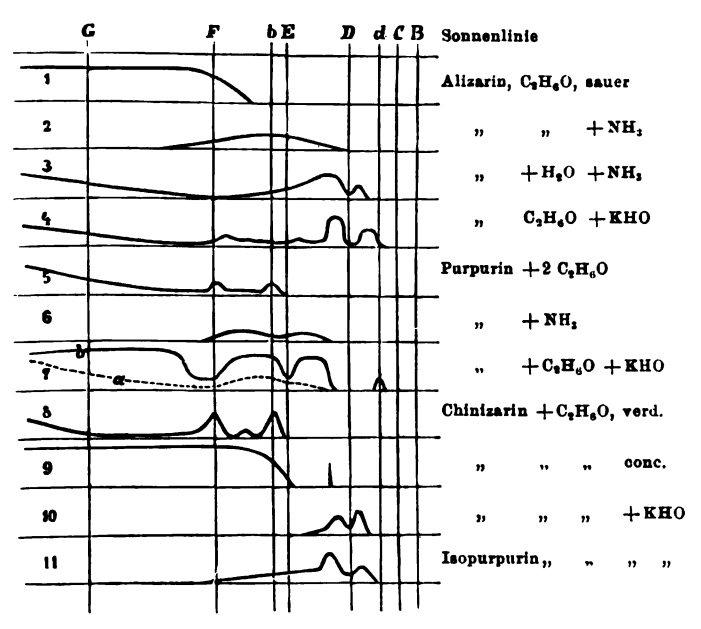
Sie zeigt dann unter blaugrau-violetter Färbung charakteristische Streifen. Von diesen liegt der eine zwischen Cund Dan d (Fig. 167 Curve 4), der andere bei D. zusammenfallend mit dem atmosphärischen Streifen d. Dieses sind die Hauptstreifen.

Weniger wichtig ist ein dritter Streif dicht bei E und ein vierter (Fig. 167 Curve 4) schwächerer bei F. Der dritte ist bei hinreichender Verdünnung leicht zu bemerken, schwerer der vierte.

^{*)} Wir geben von diesen analytisch unwesentlichen Spectren wegen Mangel an Raum nur einige Zeichnungen, nicht alle.

Bekanntlich verstüchtigt sich Alizarin in der Hitze; der Damps desselben giebt nach Versasser continuirliche einseitige Absorption der blauen Seite. Gernez will dagegen Absorptionsstreisen gesehen haben (Compt. r. 74, 465). Reine Alizarinlösung mit Alaun versetzt, giebt keine Streisen, sondern nur eine mehr röthliche Färbung und eine Ausdehnung der Absorption (Curve 1) weiter nach Roth hin. Natürliches Alizarin fluorescirt mit Alaun gelblich und giebt die Purpurinstreisen (s.u.).

Fig. 167.



Um Alizarin auf Zeugstoffen zu erkennen, siedet man dieselben mit Wasser, dem man einige Tropfen HCl zugesetzt hat. Der Farbstoff geht alsdann in Lösung. Man lässt die Flüssigkeit erkalten und schüttelt sie dann mit $^{1}/_{10}$ ihres Volums Amylalkohol. Dieser nimmt den Farbstoff auf und schwimmt damit oben auf. Man pipettirt die alkoholische Lösung ab und betrachtet sie zunächst ohne Weiteres mit dem

dem Spectroskop, um zu sehen, ob sie Purpurinstreisen

(s. u.) zeigt.

Nach der Prüfung auf Purpurin versetzt man mit alkoholischem Kali und prüft, eventuell nach Verdünnung mit

Alkohol, auf die Streifen (Fig. 167 Curve 4).

Aus gefärbten Flüssigkeiten kann man Alizarin nach dem Ansäuren mit Amylalkohol extrahiren und nach Abpipettiren des letzteren durch Zusatz eines Tropfens concentrirter reiner KHO-Lösung in Alkohol erkennen.

§ 244. Purpurin in alkoholischer und atherischer Lösung verdünnt, sieht ein wenig röther als Alizarin aus und zeigt im Gegensatz zu Alizarin schon für sich allein in alkoholischer Lösung*) sehr charakteristische Absorptionsstreifen, einen auf Eb, einen auf F; in wässriger Lösung nur einen Schatten im Grün. NogH veranlasst keine Aenderung, nur färbt sich die Lösung heller gelb. Ammoniak färbt die alkoholische Lösung brillant roth und zeigt verdünnt zwei verwaschene Streifen (Fig. 167 Curve 6). wassrige Losung mit ein wenig NH3 versetzt, giebt zwei Absorptionsstreifen rechts und links von E. Eine Spur Kalk oder eine merkliche Menge Salmiak bringen diese Streifen zwischen D und E zum Verschwinden. Grösste Reinheit der Gläser ist bei diesen Versuchen unerlässlich.

Mit KHO giebt alkoholische Purpurm-Lösung stark violette Farbe und eine starke Absorption des Dunkelblau, daneben zwei höchst intensive Streifen zwischen F und E un! E und D und einen schwachen auf d (s. Fig. 167 Curve 7). Bei Verdünnung verschwindet der letzte Streifen und die Reaction erscheint dann ähnlich 6. Gleiche Streifen zeigt Alaua + Purpurin.

Purpurin wird aus wässrigen Lösungen leicht durch Aether und Amylaikohol extrahirt **)

*) In wassriger schwach saurer Lösung erscheint von diesen Streifen nicht die Spur. Alkohol giebt sie auch bei saurer Reaction

^{**)} Stokes giebt an. dass Purpurin in Schwefelkohlenstoff gelost 4 Streifen gebe (Journ. of the Ch. Soc. XII, p. 21). Verligelang es micht, dieselben zu sehen. Derselbe erhielt in der Schwefelkohlenstofflösung eines völlig reinen sublimirten Purpurios.

\$245. Erkennung von Purpurin und Alizarin nebeneinander. Das naturliche Alizarin, welches fast inmer
purpurinhaltig ist, zeigt in alkoholischer Losung schon ohne
meiteren Zusatz Absorptionsstreifen, nämlich die des Purpurins
(s. o.) und kann man darin das naturliche Alizarin
von dem künstlichen, welches wohl nie Purpurin
enthalt, unterscheiden

Reines Alizarin zeigt die Purpurinstreifen nicht, sowie überhaupt für sich allein keine ausgestrochenen Streifen. Es loscht nur die blaue Seite des Spectrums aus und die Absorption geht mehr oder weniger weit ins Grune hinein. Streifen zeigen sich in der reinen alkoholischen Losung, zu der man, um sie sauer zu halten, am besten Pinen Tropfen Eisessig setzt, nicht. Verdunt man die Lösung mit Alkohol, so zieht sich die Absorption mehr nach dem Blan hin zuruck. Hat man es aber nut naturlichen Alizaring raparaten zu thun, so zeigen sich bei zweckmassiger Verdunnung mit Arkohol die Streifen des Purpurins, einer aut F und ein andrer auf E b (Fraunhofer) in ganz auffälliger Weise Oefter erkennt man wenigstens den einen auf h E wahrend der andere durch die aligemeine einseltige Absorption des Alizarins (Fig. 167 Curve 1) verdeckt ist; zuweilen muss man mit Alkohol verdunnen, um den Streifen auf b E Curve 5 zi erkennen. Selbst sehr kleine Mengen Purpurm verrathen sich in dieser Weise.

Schwieriger ist es, wenig Alizarin in Purpurin nachzuweisen. Nach Schunk und Romer (Ber. d. D. chem. Ges.) gelingt letzteres am besten wenn man das fragliche Purpurin in Natronlange liest und dieses Gemenge so lange an der Luft stehen lasst, bis es fast farblos geworden ist und die Bander des Parjurius bei erneutem Zusatz von Alkali nicht mehr zu sehen sind. Das Purjurin wird hierbei zerstort, [Sicher

derreiben fage, wie die Streifen in alkoholischer Losung Stark erhitzt befert Purjurin einen gelben Dampf den Verf wiederholt nut starken Spectralapparaten in Magnesiumlicht prafte. Verf konnte auf eine allmehliche von Geobgran nach Bau ansteigende contimierhehe Absorption darin wahrnehmen, ohne jede Spur von Linien oder Absorptionsstreifen.

durch Einfluss des Lichts.*)] Das noch vorbandene Alizaria wird aus seiner Natronverbindung durch Salzsäure in Freiheit gesetzt, durch Aether aufgenommen und kann dann leicht durch sein Spectrum mit KHO erkannt werden. Sch. und R. gelang es so, 1°, a Alizarin im Purpurun nachzuweisen.

§ 246. Isomere des Alizarins und Purpurins. Chinizarin giebt in starkem Alkohol gelöst, eine schöne gelbe Fluorescenz und eine stark an Purpurin ermoernde Reaction mit 2 Streifen auf F und b und einen dritten schwächeren in der Mitte zwischen beiden Linien (Fig. 167 Curve 8). Dieser Umstand unterscheidet es sofort von dem isomeren Alizarin, welches für sich allein in Alkohol keine Streifen giebt. In concentrirten Lösungen ist die Absorption, ähnlich wie beim Alizarin, einseitig, nur zeigt sich dann noch ein feiner Streif auf D 3/8 E. Mit alkoholischem Kali entsteht eine Reaction ähnlich wie bei Alizarin (Fig. 167 Curve 10), aber doch davon zu unterscheiden.

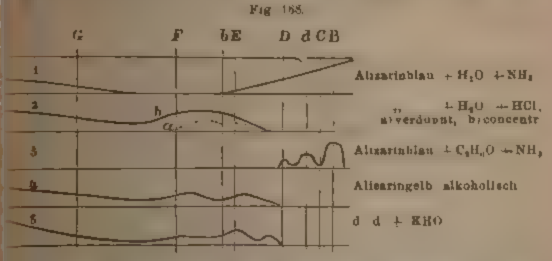
Is opurpurin giebt in Alkohol gelöst keine Streisen, sondern nur einseitige Absorption des Blau (Unterschied von Purpurin). Mit NH₈ giebt die Lösung eine ähnliche Reaction wie Fig. 167 Curve 2. Mit KHO giebt es in wässriger wie in alkoholischer Lösung Streisen wie Fig. 167 Curve 11. Im Wasser liegen dieselben mehr nach Blau hin. Die alkalische Lösung ist lichtbeständig. (Unterschied von Purpurin: im allgemeinen ähnelt Isopurpurin spectroskopisch viel mehr dem Alizarin als dem Purpurin.)

§ 247. Derivate des Alizarins und Purpurins. 1) Alizarin blau wird nach Graebe durch Erhitzen von Nitroalizarin mit Glycerin gewonnen (wobei H₂O und O austrit und Glyc. eintritt). Seine empirische Formel ist: C₁₇H₂NO₄ (Chem. Berichte XI, 1646). Eine Probe des rein dargestellten Farbstoffs verdankt Verf. Herrn Liebermann. Er löst sich unter NH₃-Zusatz mit indigblauer Farbe im Wasser und zeigte eine zweiseitige Absorption des Spectrums, die im Roth erheblich stärker erscheint als im Dunkelblau (s. Fig. 168

^{*)} Verfasser d. B. beobachtete, dass die alkalische wässrige Purpurmlösung ausserordentlich lichtempfindlich ist und im verdünnten Zustande schon in 10 Minuten am Tageslicht, ja sogar bei Lampenlicht entfärbt wird (Ber. d. D. chem. Ges. 1877, 159).

Curve 1) und keinerlei Streisen erkennen lässt. Mit NO, Hibersättigt wird die Lösung ziegelroth und zeigt eine Absorption ühnlich der rothen Lacmustinctur mit einem starken Schatten im Grün, der bei Eb etwas heller erscheint und nach indige hin ansteigende continuirliche Absorption (Curve 2) Amylalkehol extrahirt den Farbstoff aus saurer Losung rusch aus alkalischer nur schwierig.

Alkohol löst den Farbstoff im vollkommen neutralen Zustand mit violetter Farbe. Mit NH, versetzt wird die Losung blad wie Kuffervitriollösung und zeigt im concentrirten Zustande eine continuirliche Absorption des rothen Spectrumendes, die beim Verdünnen mit Alkohol eine für Alizarinblau höchst charakteristische Spectralreaction liefert Diese besteht in drei Streifen, von denen der schwächste auf D und der zweite zwischen d und C bei Himmelslicht der dritte an der aussersten Grenze des Roth gelegene stärkste auf bei intensivem Lampenlicht wahrnehmbar ist (siehe Curve 3). Anders wirkt KHO auf die alkoholische Alizarinblaulösung, Diese färbt sich damit schön kupfergrün und absorbirt dann zweiseitig, am starksten die rothe Seite des Spectrums, jedoch bline Streifen zu zeigen. Die wässrige Lösung giebt dieselbe Reaction.



Behufs Nachweisung des Farbstoffs emptiehlt es sich, die gefarbten Zeuge mit verdünnter HCi zu erwärmen, den Farbstoff aus der sauren Losung mit Amylalkohol zu extrahiren und diesen mit Alkohol und NH3 zu versetzen; es offenbart sich dann dieselbe Reaction wie Curve 3. Neutrale

alkoholische Alizarınblaulösung glebt eine Combination der

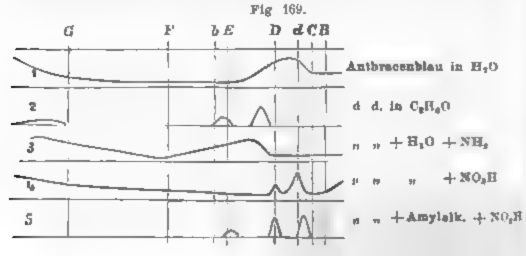
Spectren 2 und 3.

2) Alizarinorange (Nitralizaria), erhalten von Herm Liebermann, zeigt in alkoholischer Lösung eine starte Auslöschung des Blau und eine schwächere des Grün. gewissem Concentrationsgrade erkennt man im Grün zwei sehr verwaschene Banden (Curve 4). Mit NHa färbt sich die Lösung röthlich und zeigt dann eine stärkere Absorption des Grün, mit NO.H wird sie hellgelb und giebt alsdann eine einseitige Absorption der blauen Seite. Kalihydrat färbt die alkoholische Lösung des Alizaringelbs schön rosenroth und giebt dann eine continuirliche Auslöschung des Grün von F bis D, aus welcher deutlich zwei verwaschene Streisen hervortreten (Curve 5). Die wässrige Lösung des Farbstoffs wird mit Kali mehr gelbroth und zeigt einen streifenlosen homogenen Schatten im Grün ähnlich Curve 2. Die saure wässrige Lösung des Alizarinorange lässt sich leicht mit Auglalkohol extrahiren und giebt dann mit Alkohol und Kali versetzt die Reaction Curve 5. Aus gefärbten Zeugen extrahin man es ähnlich wie Alizarinblau.*)

§ 248. Seltenere Derivate. Einige andere Derivate des Alizarins und Purpurins, die Verf. Herrn Prof. Liebermann verdankt, namheh Alizarinamid, Purpurinamid, haben die Absorptionsspectren Fig. 170 Curve 1—4 ergeben. Ferner ist spectroekopisch

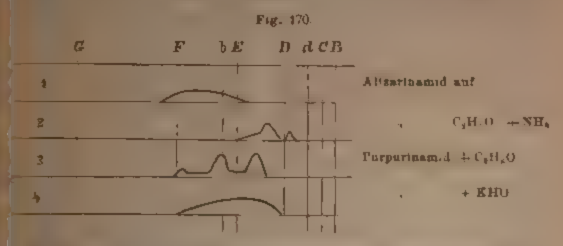
gepruft

*) Verfasser erhielt einen leicht in Wasser löslichen unechten Farbstoff unter dem Namen Anthracenbisu von Dr. Schuchurd. Die Reactionen dieses Blaues weichen merklich von denen des Alizarinblaues ab. Wir skizziren sie in nachstehender Figur. Die Zusammensetzung ist uns unbekannt.



\$ 249. Rufigallussäure, ein Hexaoxyanthrachinon C₁₄H₈O₈

2 H₂O hat Achmichkeit mit Krapp-Alizarin, unterscheidet sich aber dirch die Spectrafrenction. Ihre Lösing in Schwefelsaure zeigt hinlinglich verduint. 4 Absorptionsstreifen, davon der bei D und E stark, der zwischen b. u. F. und F. u. G. schwach. Beim Erhitzen verschwinden sie und kehren beim Erkalten wieder zurück. Alaun bildet mit Rufigallussäure eine purpurrothe Lösung, die viel



Licht zwischen It und F absorbirt, die andern Spectraltheile aber heif lasst (Reynolds)

- anthracen C₁₇H₁ J₄ giebt, in Alkohol gelost, sowohl für sich, als such mit Arin, mick ein abilitibes Spectrum wie reines Alizarin (ohne Kah). Methylpurparin giebt in alkoholischer Losung rein, sowie mit NH₃ sehr abnliche Spectra wie Alizarin unter gleichen Umstanden*)
 - \$ 251 Aloëbian. C₁₄H₁₀N₄U₆ ist in kohlensauren und Aeiz-Alkalien loslich und entsteht durch Einwirkung von Alkalisuif d auf Mononitrotriamidochrysophansaure, sie zeigt breiten Schatten, der auf D einsetzt und allmahlich nach F hin abnimmt.
- \$ 252. Ueber die Spectra der methylirten Oxyanthrachinone in Schwefelsäure. U. Liebermann und St. v. Kontanecki untersichten die Oxyanthrachinone in Losnigen in concentrier Schwefelsaure. Hierbei studirten sie auch zahlreiche neue Oxyanthrachinone und namentlich die analogen, von methylirten Antbracenen sich ableitenden Derivate.

Bet den Moncoxvanthrachmonen bietet das Spectroskop keine tonderlichen Anhaltspunkte dar, da jene keine scharfe Streifenpoetra, sondern nur verwaschene Auslöschungen zeigen. Um so verthvollere Kennzeichen ergeben die Spectra der Dioxyanthrachinone.

* Eine eingehende spectroskopische Prafung fast aller herher gehörigen Stoffe unternahm in neuester Zeit G. Krüss (s. u.).

Die letzteren zeigen mehrfach auch in alkalischer Losing zum Vergleich brauchbare Spectra. Viel geeigneter sind aber under ganzen Gruppe der Anthrachinen lerwate die Spectra der Lösungen in concentrirter — selbstverstandlich reiner nitrischeiter — Schwefelsaure. Die Kennzeichen sind hier meist wicharf und so charakteristisch, dass oft ein Blick durch das Spectroskop genugt, um die Zugehörigkeit einer neuen Verbinding meiner bestimmten Isomerengruppe zu erfahren

Die 8 gutbekannten Dioxyanthrachmone lassen sich sammta in durch die Spectren ihrer Lösungen in concentrator Schwefelsam unterscheiden. Schwierig ist so nur die Interscheidung von Alizarin und Isoanthraffavinsäure, welche letzteren aber in der Verschiedenheit ihrer Losungsfarben in Alkali, in ihrer verschiedener Färbefähigkeit u. s. w. überreichliche Unterscheidungsmerk nahr

haben.

Die Methylhomologen unserer Gruppe zeigen ganz allgenen fast gennu die Eigenschaften der zugehörigen Grundsubstanzen, widass Methylalizarin sich bis in weitgehende Einzelheiten wie Allzum Dimethylanthrarufin wie Anthrarufin, Methylchinizarin wie Chizizarin u. s. w. verhalt. So tarben, um ein Beispiel zu geben, die sammtlichen methylirten Anthragallole wie Anthragallol und gan verschieden vom Allzarin, so dass hiernach gruppenwe im Anthragallole von Alizarinen, Chinizarinen u. s. w. unterscheidbar sind

Diese Achnlichkeit der Homologen mit der zugehengen Grundsubstanz indet nun auch bezuglich der Spectra statt, with hier oft mittelst des Spectroskops an minimalen Mengen Substant

die speciellere Constitution erkannt werden kann

Die folgenden Tabellen zeigen, dass zwischen den Methylhomologen und ihren Grundsubstanzen nicht absolute spectroskopische Gleichheit, sondern vielmehr nur eine sehr weitgeher ke
Aelmlichkeit besteht, die sich durch ein gleichsrtiges, aber etwa
nach rechts oder links verschobenes Spectrum aussert. Der Belied
der Verschiebung für eine Methylgruppe ist ausserst gering wächst jedoch anscheinend mit der Zahl der Methylgruppen

Die Relationen der Trioxyanthrachmone unter einander and zu ihren Methylhomologen zeigt Tabelle 2 und 3. Für die honologen Anthragallole ist die Analogie vollkommen. Die heider Monomethylanthragallole von Calin zeigen eine kaum merklich

Verschiebung.

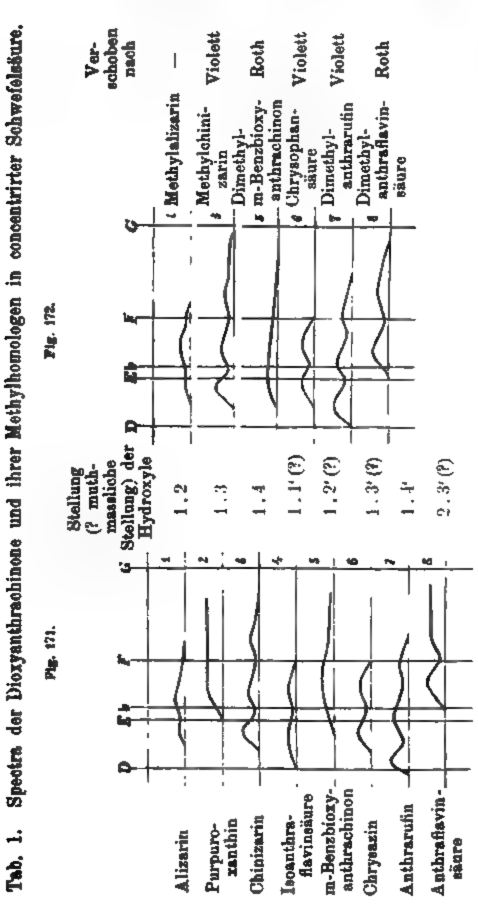
Dimethyl- und Trimethylanthragallol Ci. He CH. h OH h Ozeigen im Allgemeinen die äusseren Eigenschaften, Farbeverm 200 u. s. w. der Anthragallole. Dimethyl- und namentlich Trimethylanthragallol zeigen eine bedeutend starkere Verschiebung in

Streifen nach Roth als die Monomethylanthragallole.

Zu einer besonderen Betrachtung giebt das Emo im (Methyltrioxyanthrachinon, Anlass Vergleicht men sein Spectrum midem der Trioxyanthrachinone, so gleicht es dem des Flavor urparum meister. Nichts desto weniger kann es ein Homologes diese Verbindung nicht sein, da es sich chemisch vollständig verschiede

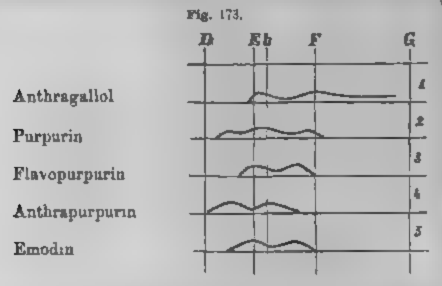


Spectra der methyl. Oxyanthrachinone in Schwefelsäure. 397

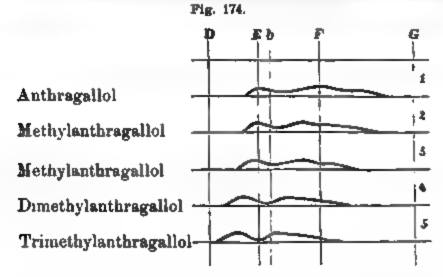


398

Tab. 2. Spectra der Trioxyanthrachinone in conc. Schwefelsäum



Tab. 3. Spectra der Anthragallole in concentrirter Schwefelsäure.



von derselben verhält. Chemisch gleicht das Emodin der Chrysophansäure sehr, mit der es auch zugleich im Rhabarber vor kommt. Auch das Spectrum des Emodins stimmt mit dem de Chrysophansäure nahezu überein. Das Spectrum des Emodins u daher wahrscheinlich durch Vergleich nicht mit einem Tri-, sonder mit einem Dioxyanthrachinon, der Chrysophansäure zu deute dessen hydroxylirter Abkömmling es sein und in dem das Hydroxy eine mit Bezug auf das Spectrum indifferente Stelle einnehme durfte.

Uebrigens verdient betont zu werden, dass die Spectra unterschiede zwischen den einzelnen isomeren Trioxyanthrachinone nicht mehr so scharf wie bei den Dioxyanthrachinonen sind, ohn dass indessen die Spectra dadurch ihre Bedeutung für die B Spectra der methyl, Oxyanthrachinone in Schwefelsäure, 399

ung verlören. Der geringere Unterschied rührt wohl von der

ufteren Hydroxylzahl her.
Line Ausnahme der im Vorstehenden erwahnten Regelmässigan ist indessen schon jetzt beobachtet worden, indem das Di-Nylanthrachryson von Cahn ein mit dem Anthrachryson nicht reinstrolmendes Spectrum zeigt Berichte d. D. chem, Gesellsch. S 233 1

In einer spateren Publikation über Aether der Oxyanthraone constatirten Liebermann und Jellisak, dass die spectrosische Beobachtung derselben gleichfalls in concentrirter Schweinrelosung ausfuhrbar, da sie sich unverändert in kalter con-Firter Schwefelsaure losen, aus welcher Wasser sie unverandert Die Losung dieser Aether in concentrirter Schwefelsaure 🚜 meist ein, dem der resp. Ausgangssubstanzen ganz ahnliches ctrum. Oft fallen beide Spectra fast zusamenen, bisweilen die durch die Aetherification hervorgerufene Vorbiebung aufs Schouste erkennbar Ein hervorendes Beispiel dieser Art liefert das Chinizarin seinen beiden Aethylathern. Abweichender bezuglich Spectrums wie der Farbe verhalten sich die alkalischen angen her sauren Aether ihren Grundsubstanzen gegenüber.

Krass hat neuerdings folgende Beobachtungen über Anthracen-

Stoff	Lö- sungs- mittel	Spectral- streafen	ż	λ	٨	Bemerkungen
oranthracen om- ,, brom- ,,	H _e SO ₄	3 -		₹565,6 566,2 —		wird in H2SO,

Antrachmonderivate zeigten keine charakteristischen Spectra. Vergleich derselben ergab, dass die Amidogruppe in der ellung die Absorption weiter gegen Roth ruckt als in der tellung

Oxyanthrachinon giebt kein brauchbares Spectrum

- xyanthrachinon	CH Cla	3	570,1	522,9	495	_
- 44	C _b H ₁₂ O	3	570,4	515,9	495	
3	H ₂ SO ₄	1	551,5	_	_	cinséitige
nothy lerythro- nthrackinon	OH Cla	1	523,5	-		Absorption
22	$\mathrm{H}_2\mathrm{SO}_4$	1	552,3		_	*
in	$\rm H_48O_4$	2	609,5	499,4	-	erstes Band unscharf
galixarın		2	531,3	495,2	-	beide unscharf
,,		- 2	540,3	499,4	-	11 11
iliger in	CH Cla	2	518,3	490,4	_	unschart

ti.						
	ч	7				
400		Far	betoffe.			, a
Stoff	Lö- sungs- mittel		ā	A	A	Benedi
Bromalizarin	H:804	2	a 515,0	ø 481,5	_	unden
Purpuroxunthin	71	1.1	-	496,4	-	Schul
Chinizarin		, ,	550,1	511,2		-
Anthrarufin Dimethylanthrarufin			573,0° 569,4	527,4 520,8	494,4	465/
Chrysazin	11		597,9	538,0	_	_
Metabenzbioxy- anthrachinon			501,4		_	_
Anthraflavinsäure Isanthraflavinsäure	#	i	495 539,7	462 493,6	_	_
m-Bioxyanthrachinon	77		501,4	-	_	
Purpuria			562,4	520,1	489,8	die bu ersten : lich se
Brempurpurm	I.	2		524,7	192,4	
Flavopuri urm Trabron flavopurpurm		2		533,5° 537,4	495,4 498,4	
Natro flas of urparan	*	2		525,1	-492.4	
Anthragado Meth dant tragallol	-	3	_	425,3 541,5	F	
Dimethylar thragallol	4	2	_	544,4	503,4	unacha
In sethy athregano		2		554.1	507.5	(1 nur bei
Feel injustra	79	3	557.5	514,5		Losund
Chrysophansa ire Methyloxanzarm	*	3	604.5 607.2	569,4	449.2 519.2	
From a	,	2	680,7	626,6		mit einse Absorptie
NOTIONAL		_1	_	540,9	500	Blan und
(Para) 75 N (c 10		4	676,1	574,8	529,7	{ 191,4; Str 1 in conc
Ar thracheson		2		p08.3	471,7	Losung
Lia slizara	-	ł	$\{j_4\}\}_{i,j_1}$	575,9	533,8	496.4
I in ethyltetracys- anthraclinen Rungallussäure	r	4 2		617 531,9	584.4 —	54443
Furparanearborsmure	79	3	563,5	520,8	459,8	sehr ahn dem Par

Im Allgemeinen hat sich ergeben, dass auch bei den ? hracenfarbstoffen durch Einführung von Aethyl- und Meth

gruppen oder Brom*) eine Streifenverschiebung nach Roth hin bewirkt wird. Ferner ist von Interesse, dass die vom Versasser (H. W. V.) zuerst bei den Azofarbstoffen constatirte stärkere Verachiebung teim Eintritt von CH₃ in die O-Stellung (s. p. 352) auch bei den Anthracenfarbstoffen wenigstens in einem Beispiel (Amidogruppe) hervortritt

Einführung von Oxymethyl scheint wie Methyl zu wirken, Einführung von Carboxyl scheint dagegen ohne Wirkung zu sein. Einführung von NO2 und NH2 wirkt wie bei den Eosinen. (Unschärferwerden der Streifen, Verschiebung nach Blau hin. s. p. 372.)

Abth. B. Natürliche Farbstoffe.

I. Rothe Farbstoffe.

3 253. Carmin. Der rothe Farbstoff der Cochenille, Carminsnare, ein Sacharat, oder das daraus derivirende Carminroth C11 H12O2 ist in Wasser leicht, in Alkohol schwerer und in Aether unloslich. Im sauren und neutralen Zustande wird der Farbstoff leicht durch Amylalkohol aus wassrigen Losungen extrahirt, un a.kalischen Zustande aber nicht Cochenille giebt in wassriger Lösung ein Spectrum, das einige Achulichkeit mit dem Blutspeetrum hat, von dem es sich jedoch durch seine eigenthümliche Reaction gegen Sauren, durch sem Verhalten gegen reducirende Agentien und manche andere Reactionen unterschertet. Der eine Streifen liegt bei E der andere im Grungelb nahe D (Fig. 104 Curve 1), Diese Reaction scheint von einer Spur Alkali abhängig zu sein, denn bet Gegenwart einer ganz geringen Menge Säure hat das Spectrum die Tendenz, in das Spectrum der sauren Carminlosung (Curve 3) überzugehen Man kann sogar unter Umstanden eine Combination beider Spectren (1 und 3) erhalten

Total anders ist die Reaction der Losung in Alkohol, in dem es sich, falls er hinreichend wasserhaltig ist, mit gelbrother Farbe löst, es giebt dann ite Streifen Curve 2

Mit NH₃ fürbt sich die wüssrige Losung tief violett und tritt dann die Reaction Curve 1 in bedeutend verstarktem Grade ein, so dass die zwei Streifen zusammenfliessen und

^{*} Assnahmen Alizarin un? Bromalizarin (s. o.)

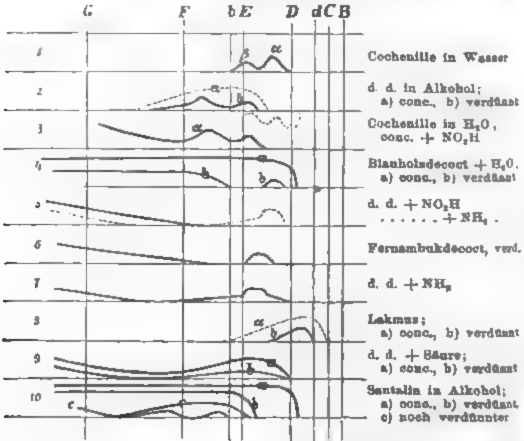
11 W Voget, Spectralanalyse 2 Auf. 26

sich nur bei weiterem Verdünnen trennen. Der Streifen c erscheint dann stärker als der Streifen β . Die alkoholische Lösung giebt mit NH_s die selbe Reaction. Nur liegen die

Streifen ein wenig mehr nach rechts.

Aetzkali giebt die in Curve 2 unter der Linie angedeutete optische Resction unter intensiver Violettfärbung, diese verschwindet jedoch alsbald zugleich mit den Streifen. Bei geringem Kalizusatz liegen die Streifen mehr links. Ueberhaupt variiren die Streifen der Cochenille in ihrer Lage und Stärke etwas, je nach der Quantität zugesetzter Reagenten, NO₈H macht die dünne wässrige Lösung sofort hellroth unter Verschwinden der Streifen. Bei stärkerer Concentration der Lösung treten andre hervor (Curve 3), die mit den Streifes der alkoholischen Lösung übereinstimmen, so dass Alkohol sich dem Farbstoff gegenüber als Säure zu verhalten scheint.

Die Reactionen der Cochenille ändern sich sehr erheb-



lich, wenn dieselbe mit Alaun versetzt wird. Sie färbt sich dann mit Säuren nicht mehr gelb. Die alaunhaltige

Losung giebt die alkalischen Carminstreifen sehr verwaschen, so dass sie fast ineinandersliessen. Bei Zusatz von Essignäure trennen sie sich und treten dann als ziemlich scharf begrenzte Streifen zwischen D und E auf, einer bei E, ein andrer dicht bei D Fällt man Cochenille in Alaun gelöst mit NH₈ so bekommt man einen Lack, der sich in Weinsaure oder verdünnter Salpetersäure schön roth löst. Die weinsaure Losung giebt einen Streif auf b E, einen andern dicht bei D links, die salpetersaure Lösung giebt ein Spectrum, welches stark an das des Bluts ernmert.

Carmin, Pariser Ursprungs, als rothe Tinte im Handel, giebt einen starken Streif auf b E, einen schwacheren nahe D.

Rothe Tinte enthalt gewöhnlich Alaun, daher zeigt sie die eben erwähnten Reactionen. In Weinen und Fruchtsäften ist Cochemille mit Hülfe der oben angeführten Reaction leicht zu entdecken.

S 254. Blaubolsabkochung. Diese Hämatoxylın (C₁₆ H₁₄O₆) und Hämatëm (C₁₈H₁₂O₆) enthaltende gelbrothe Abkochung loseht un concentrirten Zustande alle Farben bis auf Orange und Roth aus, im verdünnten Zustande absorbirt sie links einseitig bis b und giebt einen Streifen bei D ²/₈ E (Fig. 175 Curve 4). Mit NO₃H (1 Tropfen) färbt sich das Decoct sofort hellgelb und absorbirt dann nur schwach einseitig Blau (s. die ausgezogene Curve 5,. der Streifen bei D verschwindet. Mit Ammoniak färbt sich die verdunnte Lösung sehr schön violett-roth unter ausserordentlicher Verstärkung der Absorption (abnlich Curve 4 a).

Wird die ammoniakalische Lösung hinreichend verdunnt, so zeigt sie einen Absorptionsstreisen bei D ähntich der wassrigen Losung, jedoch absorbirt sie Blau in geringerem Grade (s. die punktirte Curve 5).

Die NH₈-haltige Losung färbt sich an der Luft ausserordentlich schnell gelb unter Verschwinden des Streifens. In der alkoholischen Lösung hält sich dagegen der NH₈-Streif unverandert. Der alkoholische Campecheholzauszug ist blassgelb und absorbirt nur die blauen Strahlen bis b. sonst nichts; setzt man Ammoniak zu. so entsteht das scharfe Band bei D

und alles übrige ist hell. Ganz ebenso verhält sich reines, nicht an der Luft oxydirtes Hämatoxylin.

Der Blauholzsarbstoff löst sich auch in Amylalkohol und Aether and giebt dies ein Mittel, ihn aus Weinen und Tinten, worin er nicht selten enthalten ist, zu extrahiren. Die atherische Lösung sieht gelb aus, zeigt den Absorptionsstreifen bei D nicht, sondern absorbirt nur die blaue Seite bis E; mit Alkohol verdüngt weicht die Absorption mehr nach F zurück. Wurd die ätherische oder amylalkoholische Lösung mit NH, and Wasser geschüttelt, so färbt sich das Wasser intensiv rom und zeigt dann den Absorptionestreifen Curve 5. Setzt man Ammon zu der ätherischen Lösung, so bildet sich ein enger Streif auf D. der jedoch bald wieder verschwindet, da die alkalische Verbindung in Aether unlöslich ist und in das Wasser übergeht. Dieses Verhalten erlaubt eine Trennung des Blauholzfarbatoffs von manchen anderen Farbstoffen (Fuchsie u. dgl.). Ueber das auffallende Verhalten des Hämatoxylins zu Thonerdesalzen war bereits p. 203 die Rede.

Mit saurem chromsauren Kali wird Blauholz Decoct grünschwarz und löscht dann das ganze Spectrum aus. Sehr verdünnt erscheint die Lösung grünlich und löscht die blaue Seite aus. Die Absorption nimmt allmählich nach F hin ab. ähnlich wie beim Blauholzdecot mit NO_sH.

Blauholz wird wohl nur in seltenen Fällen zum Färben der Weine (nur ordinäre Sorten) verwendet. Um den Farbstoff in Weinen zu erkennen, schüttelt man Wein mit Amylalkohol, der den Farbstoff mit gelber Farbe extrahirt. Man hebt die Lösung mittelst Pipette nach dem Absetzen ab und schüttelt den Wein nochmals mit Amylalkohol und versetzt denselben mit alkoholischem NH₈. In dieser Weise erkennt man sehr geringe Mengen des Farbstoffs an dem dauernden Streifen bei D. In Tinten lüsst sich der Farbstoff in ähnlicher Weise erkennen; ausgenommen bei Gegenwart von chromsaurem Salz in Ueberschuss, welches den Farbstoff in eine tief schwarzgrüne Masse verwandelt.

§ 255. Fernambukholz (dessen Farbstoff Brasilin $C_{eg}H_{eg}O_7$ = Hämatin + Phenol C_0H_0O ist) verhält sich dem Hämatoxylin sehr ähnlich. Es giebt mit H_2O eine gelbrothe

§ 256. Unterscheidung von Fernambuk- und Blauholzfarbstoff. Die Absorptionsstreisen von Fernambuk- und Blauholz-Farbstoff in alkoholischer Losung erscheinen bei
Gegenwart von NH₈ viel scharfer begrenzt als in wässriger
Losung. Sind beide Farbstoffe gemischt, so geben sie in
wassriger Lösung eine völlige Auslöschung des Gelbgrün,
indem beide Streisen zusammenstiessen.

Der alkalische Blauholzsarbstoff verandert sich aber in wassriger Losung unter Gelbfärbung rasch an der Luft und dann verschwindet der Streif bei I) und der Fernambukstreif bei E tritt Fig. 175. 6 deutlicher hervor. In alkoholischer Lösung gelingt es bei zweckmässiger Concentration beide Streifen nebeneinander zu erkennen.

§ 257. Lakmus. Gemenge verschiedener Farbstoffe Erythrolitmin, Azolitmin etc., die im freien Zustande roth sind und mit Alkalien blaue Verbindungen geben. Die rothm Lakmusfarbstoffe sind in Aether, Amylalkohol und Alkohol löslich, die blauen alkalischen nicht. Die atherische Losung erscheint gelb und löscht die linke Seite des Spectrums bis E 1 D aus, em Tropfen NH3 färbt sie intensiv blau unter Bildung eines Absorptionsstreifs, der, von d an intensiv einsetzend, allmählich nach E hin abnimmt; die blaue Farbe scheidet sich bald aus, geht beim Schütteln mit Wasser au dieses über und giebt die bekannte blaue Flüssigkeit die hinreichend verdünnt einen Absorptionsstreif auf D zeigt (Curve 8). Mit Säure wird die Absorption total verandert die Farte wird ziegelroth und die optische Reaction weinähnlich (Curve 9). Mit Alaun giebt sie bei sehr wenig NH, oder Eisessig-Ueberschuss einen schmalen Streif auf D und wird alsbald als violetter Lack von ähnlicher optischer Reaction gefällt.*)

§ 258. Orcëin $(C_7H_7NO_8)$, entstehend aus dem Orca $(C_7H_8O_2)$, (welches in verschiedenen Flechten fertig gebildet enthalten ist] durch gleichzeitige Wirkung von O und NH₃, ist mit scharlachrother Farbe in Atkohol und (schwerer) in H₂O löslich, giebt in wässinger und alkoholischer ne traler wie alkalischer Lösung dieselbe optische Reaction wie Lakmus. Der Absorptionsstreif der Wasserlosung liegt etwas

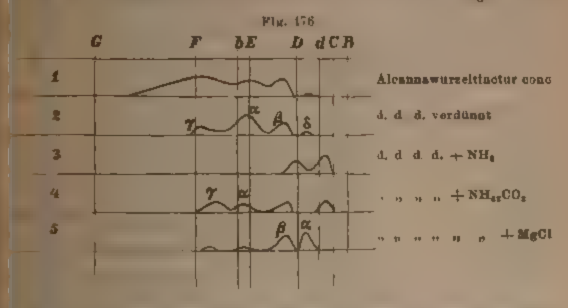
mehr links als der der Alkohollosung.

§ 259. Sandelholz. Dieser Korper enthält einen Farbstoff Santalin, der in Alkohol, nicht in Wasser tesheh ist, Sandelholz giebt mit Alkohol eine gelbrothe Lösung, die concentrirt die blaue Seite bis über D ausloscht. Bel der Verdünnung mit Alkohol weicht die Absorption rasch bis E zurück und ändert sich wie die Curven 10 a. b. Fig. 175 zeigen endlich treten zwei deutliche Absorptionstreifen bei F und b hervor. Mit NO₈H wird die Losung

^{*)} Lakmus solt zum Farben des rothen Champagners benotte werden der Absorptionsstreif, sowie die Reaction gegen Saunverrath ihn leicht. Ebenso nach Zusatz von Saure die Extraction mit Amylaikohol und Versetzen des Extracts mit alkoholischen NH₁, das den Streif auf D hefert.

schon rosa, die Farbe erheblich blässer, die beiden Streifen bei F und b verschwinden und statt derselben erscheint ein Schatten im Grün. Mit NH_a stellt sich die ursprüngliche Keaction wieder her. Aetherische Lösung zeigt dieselben Streifen.

\$ 260. Alcannawurzel enthält einen im Wasser unlöshehen, in Alkalien, Alkohol, Aether und fetten Oelen roth
löslichen Farbstoff die Anchusasaure (C₈₅H₄₀O₅), dieselbe
wird sehr allgemein zum Färben kosmetischer Mittel (Huaröl,
Zuhntmetur) angewendet. Die alkoholische Lösung des Farbstoffs giebt ein ganz ausgezeichnetes Absorptionsspectrum mit
4 Streifen (Curve 2), von denen drei in concentrirter Losung
zusammenfliessen (Curve 1). Der stärkste Streif liegt auf
Eb, der schwächste zwischen D und d Mit NO₂H wird



ond a die Streifen aber bleiben, bis auf d. Mit NH₈ wird der Farbstoff prachtig blau und giebt dann zwei andre Absorptionsstreifen (Carve 3). Verdünnen mit Wasser undert die Reaction der neutralen Lösungen nicht, giebt aber deutliche Fluoreczenz. Ammoniak farbt die wässerige alkoholische Lösung ebenfalls blau und giebt die gleichen Streifen wie Curve 4. jedoch schwächer. Aetzkali giebt dieselben Streifen, jedoch ganz bedeutend intensiver als NH₃, so dass man stärker verdünnen muss, um sie getrennt zu sehen. Dabei erscheint der Streifen auf C d mit KHO viel stärker als mit

NH_s, dasselbe ist der Fall mit Na₂CO₃. Alaun bewirkt

keine Aenderung.

Bei mit Alcannawurzel roth gefärbten Gelen wird das Erscheinen der Absorptionsstreifen durch die in der Regel gegenwartige Chlorophyllreaction getrubt (siehe Chlorophyll), jedoch tritt der Streif a des Alcannaroths deutlich hervor.

In atherischer Lösung erscheint Aleannaroth gelblicher und löscht das Blau beträchtlich stärker aus als a Curve 2. Die Streifen a, \beta, \gamma \text{sind sichtbar, jedoch nicht d,} Ueber die interessante Reaction von Aleannin mit Mg-Salzet haben wir bereits p. 198 gesprochen.

§ 261. Saffran und Safflor. Safflor (die Blume von Carthamus troctorius (Fürber-listel)) dient vielfach zur Verfälschung des viel theueren Saffrans (Blüthennarben von

Crocus sativus)

Folgende vom Verfasser imobachteten Reactionen erlaubet

diese Vertälschung zu erkennen.

Safflor färbt Wasser geib bis rothgelb unter Abgabe eines gelben Farbstoffs; wascht man diesen aus und erwarmt mit Alkohol, so föst sich ein Theil des Carthamius der Hauptfarbstoffs des Safflors, mit Rosafarbe. Dasselbe geschicht bei Einweichen des rohen Safflors in Alkohol von 60-70. Diese Lösung zeigt selbst bei ziemlich schwacher Färbung einen schattigen Absorptionsstreifen auf b Edaneben (in Folge der Gegenwart des gelben Farbstoffs) eine einseitige Auslöschung des Blau. Setzt man Alkali zu der alkoholischen Lösung, so wird sie sofort gelb unter Verschwinden des Absorptionsstreifs, mit Essigsäure kommt in rothe Farbe und der Absorptionsstreif wieder zum Vorschen Auch mittelst Eisessig lässt sich das Carthamin theilweise extrahiren und zeigt dann einen schattigen Streif is der Mitte zwischen F und b.

Der mit Wasser extrahirbare gelbe Farbstof wird durch Aether und Amylalkohol nicht aufgenommet er giebt in wässriger Lösung nur eine einseitige Absorptof des Blau.

Saffran färbt Wasser viel intensiver als Saffler un mehr grünlich gelb. Der Farbstoff erleidet mit Eisessig of Ammoniak keine Aenderung, er lässt sich aus der wast Orleans.

Die wässige Lösung giebt nur einseitige Absorption des Blan bis über F, die amylatkoholische Lösung, sowie der alkoholische Saffranextract zeigen aber zwei deutliche verwaschene Absorptionsstreifen links von F, die man am besten wahrnimmt, wenn man bei hellem Licht beobachtet und den Spalt des Spectroscops etwas öffnet.

Gilt es demnach den Nachweis von Saftlor neben Saffran, so extrahtre man erst mit Wasser, bis dieses nicht mehr gefärbt abläuft, dann erwärme man den Rest mit Alkohol 60°. Das Carthamin geht in Lösung und verräth sich durch seinen schattigen Absorptionsstreif auf b E.

Mit Saffran gelb gefärbte Butter hat Verfasser noch nicht untersucht. Behandeit man gewaschenen Safflor mit Na₂CO₃, so löst sich Carthamin mit geiber Farbe, durch Eisessig wird die Lösung roth und zeigt dann den oben erwahnten Absorptionsstreif. Kohlensaures Natron färbt auch rohen Safflor gelblich.

Der Saffranfarbstoff (Polychroit) ist noch nicht genau bekannt. Er besteht wahrscheinlich aus zwei Farbstoffen, löst sich leicht in Wasser, nicht in Aether und absol. Alkohol. Seine wässrige Lösung wird durch Chlor, NO_9H und HCl entfärlit. Polychroit zersetzt sich mit Saure in Crocin, Carvol $C_{16}H_{14}O$ und ein Glücosid $C_{16}H_{18}O_6$ (Stoddart).

II. Gelbe Farbstoffe.

\$262. Orleans, zwei Farbstoffe, aus Bixa orellana stammend, Biivin und Orellin enthaltend, wovon der letztere in Wasser und Alkohol, nicht in Aether löslich ist. Dieser Stoff stand Verfasser in einer ihm vom Cpt. Waterhouse, Calcutta gesendeten alkoholischen, frisch aus dem Samen der Bixa orellana angefertigten Lösung zur Disposition. Diese Lösung ist rothgelb, fluorescirt nicht, wird mit NO₃H trübe; verdunut mit Wasser fluorescirt sie stark gelbgrün und absorbirt ähnlich Eisenchlorid einseitig die ganze linke Seite des Spectrums bis E 1/2 D. Bei Verdünnung weicht die Absorption mehr nach F zurück. Der alkoholische und amyl-

alkoholische Extract des Samens von Bixa orellana zeigt inche bei meist geoffnetem Spalt, schattige Streifen, einen bei G., bis F. den andern bei F bis F. in atherischer Lösan erscheinen die Streifen weiter nach Violett hingerückt in liegt dann der weniger brechbare auf F; in wässriger Lösin sind sie schwer sichtbar und liegen weiter nach Grün hin Amylalkohol extrahirt die Furbstoffe aus wässriger Lösin leicht. Orleans ist nicht lichtbestandig. Aus wässrig alle holischer Losung wird der Farbstoff durch Aether und Amylalkohol extrahirt. Ammoniak und Saure bewirken keit Aenderung in der optischen Reaction.

- baltend, nicht in H_2O , aber in Alkohol und Aether losbeh liefert mit Alkohol extrahirt, eine grüngelbe grünlich fluore einende Lösung, die die linke Seite des Spectrums bis F 1 absorbirt, sie wird durch NH3 schön gelbroth und rück dann die Absorption bis D vor. Beim Verdünnen mit H₂O wird die Lösung wieder gelblich und weicht dann die Absorption bis F zuruck. Beim Verdünnen mit Alkohol beit sie mehr röthlich und absorbirt dann nicht unähnlich den Wein. Mit KHO behält es die rein gelbe Farbung seint beim Verdunnen mit Alkohol bei. Mit H₂O₂ wird die mit H₂O versetzte alkoholische Losung röhtlich und absorbit dann etwas starker Grün. Curcuma bleicht im Licht, Ueber Entdeckung des Curcumins in Nahrungsmitteln siehe Jas beit Capitel.
- s 264. Drachenblut in Alkohol gelost giebt eine gebrothe Lösung, die mässig mit Alkokol verdünnt wie t'nreum reagirt, versetzt man die Lösung mit NH₃, so wird sit dunkler gelb und die Absorption geht dann werter bis Lugleich zeigt sich ein schwacher Absorptionsstreif auf dahr giebt dieselbe Reaction wie NH₃. Drachenblut lost sof auch in Aether und Oelen. Das Licht bleicht die Farbe.
- § 265. Gelbholz in wassinger Abkochung absorbet ülinke Seite des Spectroms ullmählich abnehmend bis E ver dünnter bis F. Mit NH3 wird die Lösung rothlich zel und die Absorption schreitet bis Gelb vor (Curve 12.) m NO3H tritt keine optische Veränderung, aber Niederschle

Das beste Mittel zum Erkennen von Gelbholzentract ist lebhaste Fluorescenz, die er mit Thonerdesalzen zeigt. mige Tropsen zu Alaunlösung gesetzt, machen diese prachtig in fluoresciren (siehe p. 204). Aus wassrigen Losungen in der Farbstoff mit Aether extrahirt. Dieser giebt dann in Verdünnen mit Wasser und Alkohol nach Alaunzusatz selbe Fluoreszenz. Gelbholzfarbstoff giebt in alkohol nung einen Schatten zwischen Furb neben einseitiger sorption des Blau.

\$ 266. Caramel loscht die blaue Seite des Spectrums Lich Eisenchlorid aus, je nahe der Verdünnung mehr er weniger weit; er ist in Alkohol löslich, in Aether Welich *)

§ 267. Quercitron mit Alkohol extrahirt, giebt eine gelbe sung, die die linke Seite des Spectrums allmählich bis etwa D abnehmend absorbirt, durch NH3 wird die Losung ihr rothgelb, die Absorption intensiver und weiter nach D gebend, zugleich bildet sich in der Alkohollosung ein derschag Mit Fe₂Cl₀ wird die Tinktur intensiv schwarzen, sehr verdannt grün und löscht dann Blau und Roth aus.

§ 268. Guajacharz lost sich gelb in Alkohol und abjoirt ähnlich der Quereitrontinktur, auch das Verbalten zu

1. 1st ähnlich, nur entsteht dadurch kein Niederschlag.

1. Fe₂Cl_a farbt sich Guajactinktur intensiv blau, dann rasch

1. n. später gelb ohne charakteristische Spectralreuction.

1. on Jod, Chlor. Brom. Chromsaure und andere Oxydations
1. stel wirken ähnlich. Bet sehwacher oxydirender Wirkung

1. die blaue Anfangsfarbe von einiger Dauer, sie reagirt dann

1. die genau wie CuSO₄ s. p. 237), geht aber bald in

1. in über.

s 269. Gummi gutti, gelost in Alkohol, absorbirt sehr stig die blaue Seite bis E, giebt mit NH₃ und NO₃H keine zänderung, wird mit Fe₂Cl₆ intensiv gelbgrün, schwach zünnt gelbbraun.

Caramel wird durch Tannin nicht gefällt, der gelbe Farbdes nicht mit Caramel gefärbten Bieres wird dagegen durch
anin niedergeschlagen R. Schusteri.

III. Grune Farbstoffe,

§ 270. Chlorophyll. Das Grün der Blätter verdahlt seine Farbe einem Stoff, der schon vielfach Untersuchungt gegenstand gewesen ist.") Derselbe löst sich nicht in Wasser wohl aber in Alkohol, Aether, ätherischen und fetten verdahlt.

Extrahiren von grünen Blättern (Gras etc.) mit Aikon liefert eine grüne Losung, die bei mässiger Concentration bi bi 4 Streifen (bei älterem Praparat funf) zwischen B und ? neben einer starken einseitigen Absorption im Blau erkelige lasst. Ber Anwendung von Sonnenlicht erkennt man asch Hagenbach noch 2 Streifen zwischen F und G. Man hat die Bander mit römischen Buchstaben nach ihrer Brechbarkel numerirt und sie durch Angabe ihrer Grenzen bestimmt De diese jedoch mit der Concentration erheblich schwankt, geben wir hier die Stelle, wo das Maximum der Streifen ing annähernd in Wellenlängen. I 656, II 610, III 575, IV 💸 V oder IVb nach Tschirch's Terminologie (nur in alter Los of sichtbar) bei A 500. Das sechste grebt Hagenbach auf F ", 6 das siebente auf G an (Fig. 177 Curve I giebt das Ansehe des Spectrums frischer Chlorophylltinktur bei Tagesticht Bei hinreichender Verdünnung erkennt man Streif VI auch ohne Sonne. Curve 2 zeigt das Spectrum der alteren Tinktur i

Sehr starke Lösungen von Roh-Chlorophyll absorbing alles Blan und Grün und erscheinen deshalb im durch

fallenden Lichte roth bis braunroth.

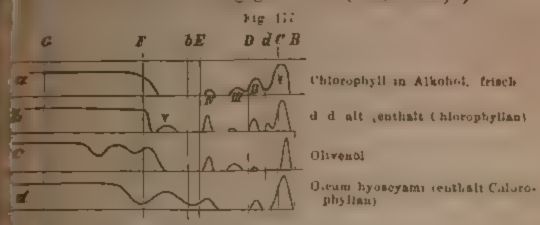
Die vier ersten Absorptionsbander des Roh-Chlorophylssind stets leicht erkennbar, die drei brechbareren nur Werdunnung.**) Die Lage der Bander ist nach dem Losukamittel verschieden. Temperaturerhöhung bringt die Bande zum Verschwinden. Die entfärbende Wirkung des Lant

^{*)} Wir mussen uns hier wegen Mangel an Raum auf de Erörterung der wichtigsten Kennzeichen des Chlorophylls für E Anslytiker beschränken und können auf die zahlreichen physik wichtigen Details über Chlorophyll, dessen Literatur enem auf schwollen ist (Tschirch führt — vergl. S 416 Anm. 1 — gest 600 Arbeiten auf '), nicht einlassen.

^{**)} In 11/2 Jahr alten Chlorophylllosungen fand Verfacet noch einen Streif, der mit der deLinie zusammenfallt.

ermindert die Breite der drei ersten Bander und vermehrt de des vierten. Zugleich wird das erste Band etwas gegen soche Ende, die drei folgenden etwas gegen Violett verhoben, wahrend im Grun ein neues Band neben dem vierten ftritt (Kraus).

In Aetherlösungen erscheinen I, III und IV nach Ultrath hin verschoben, II dagegen nicht (Hagenbach)*)



Schon J Müller beobachtete, dass viele fetten Oele die treifen les Chlorophylls zeigen und kann man sie daran erennen, wenn sie fremden Stoffen, z.B. thierischen Fetten igemengt sind. Olivenöl (besonders die schlechteren Sorten) ad Leinöl geben drei Absorptionsbänder, ein sehr dunkles im oth, ein schwaches im Orange und ein etwas stärkeres im rün, Sesamol zeigt nur einen schwachen Streifen im Roth,

*) Reinke (botan, Zeitung 1887) erklärt das Ban i III für m subjectives, entstehend dorch den Contrast mit den benachten besonders hellen Theilen des Spectrums und beiegt diese loss hauung durch Messung mit dem Glahn'schen Photometer, elches in Band III kein Absorptionsminimum erkeiten liese.

Wir kennen uns dieser Auschauung insotern nicht anschließen, bei gleichzeitigem Betrachten des Absorptionsspectrums des bloropt ills neben dem gewonnlichen Tageslichtspectram durch in tenversalapparat das Absorptionsband III durch Vergleichung it dem benachbarten Spectrum sich in auffalliger Weise keintlich sellt. Ware keine Absorption vorhanden, so musste das Absorptionsspectrum an Stelle von III ebenso hell erscheinen, ja gentlich noch heller als das Nachbarspectrum da letzteres in folge der doppelten Spiegelung etwas dunkler ist. Auch die erschiebung, welche der Streif III in Aether, ferner durch für erleidet, spricht für seine objective Existenz. Auch Tie hirch sit dies Band nicht für ein subjectives.

Ricinusöl zeigt keinen Streifen. Das Spectrum des Givende ist in Curve e Fig. 177 abgebildet: das zweite Band is Ohvenol zeigt sich im Vergleich zu frischer Chlorophylllosung sehr geschwächt, so dass es nur in Schichten von 4 cm 10ch zu erkennen ist.*)

Beim Bleichen des Oels im Licht verschwinden die meiste Streifen; nur das erste Band soll bleiben (s. u. jedoch die gegentheitige Beobachtung des Verfassers). Dasselbe ist abeständig, dass man es nach Chautard in Chlorophyillosungen 1 10,000 erkennen kann. (Bei welcher Dicke V.)

Das grüne Oleum hyosoyamı der Apotheken zeigt der ersten Chlorophyllstreisen viel breiter und dunkler als Olivenstselbst bei nur 1 cm Dicke; der dritte Streif war dagege in Folge des Chlorophyllangehalts kaum sichtbar (Curve d) Von atherischen Oelen fand Tschirch Chlorophyll nur is dem (nicht destillirten) Bergamottel. Derselbe zeigte auch dass das grüne Cajeputol durch Kupfer und nicht durch

Chlorophyll gefärbt ist.

Nach Donmer und Thibaut lassen sich die fette Oele nach dem Absorptionsspectrum in 4 Klassen theiler 1) Solche, welche das Spectrum des Chlorophyda zeigen, wie Oliven-, Hanf- und Nussöl, 2) Solche, welche durchauf kein Spectrum besitzen, alle Strahlen geben unabsorbirt him durch; hierher gehören Ricinusöl und die Oele bitterer und süsser Mandeln, 3) Oele, welche alle chemischen Strahof absorbiren, hierher gehören sehr viele, und ihr Spectrum is charakteristisch. Bei der Untersuchung findet man, dass der warme Theil des Spectrums (roth, orange, gelb und die Halfe des grünen Feldes) unverändert bleibt, dass jedoch die Hälft des übrigen Theiles absorbirt erscheint, so dass das Spectrum anstatt sich nach Blau, Indigo und Violett fortzusetzen, plotzliel bei Grün aufhört. Hierher gehören Raps-, Rübsen-, Leit und Senföl. 4) Diese Classe scheint nur eine Modification der vorigen zu sein. Die Absorption erstreckt sich ban immi über den chemischen Theil des Spectrums, anstatt vollstanig zu sein, wie im vorhergehenden Falle. Hierher gehore

^{*)} Nach monatelangem Stehen um Licht zeigt Ohvenöl de I-Streifen nicht mehr, sondern nur die beiden Streifen zur Rechte und zur Linken von F. (Verfasser.)

Sesam-, Erdnuss-, Mohn- und Baumwollsamenöl. (Les Corps

gras industriels [1885] 240.]

Chlorophyll lässt sich in den Exkrementen und im Darminhalt aller Herbivoren nachweisen, selbst die spanischen Fliegen des Handels enthalten es (Tschirch). Es ist aber auch einigen unzweifelhaft zu den (niederen) Thieren gehörigen

Organismen eigen. (Engelmann.)

Chlorophylle verschiedener Herkunft verhalten sich oft verschieden. So erhielt Verfasser die Reaction 1 Fig. 178 mit Graschlorophyll *) Chlorophyll von Buchenblättern in Alkohol gab dagegen den Streif IV ausserst schwach. Dagegen I, II, III wie Gras. Nach 10 Tagen war aber Streif III verschwunden dafür Streif IV aufgetaucht. Der Unterschied beruht nach Tschirch auf verschieden starker Chlorophyllanbildung.

Merkwürdig ist die Wirkung von HCl auf Chlorophylllösung. Ein Tropfen derselben klart das Roth auf, macht die verschwommenen Streifen scharfer, rückt II und III nach links, verstärkt II und IV bedeutend (Curve 2) und bringt den Streifen V schwach zum Vorschein (Es ist Phyllocyanin-

säure bez, Chlorophyllan entstanden,)

Zusatz von Ammon zu der sauren Lösung bringt den Streif V (Curve 2) kraftig heraus, macht Umgebung von IV lichter und III schwacher,

Das Chlorophyll der Pflanzeablätter bildet sich nur im Lacht. Das Chlorophyll der Comferen bildet sich aber auch im Dunkeln. Dennoch sind beide optisch identisch.

Bei dem grünen Chlorophyll der wilden Weinblätter faud Verfasser in Alkohollosung nur die Streifen I. III u IV.

Das rothgewordene Blatt ergab mit Alkohol eine schöne rothe Lösung, die nicht die Spur von Chlorophyllstreifen zeigte, dafür aber ein Band im Grün, sehr ähnlich Fuchsin. Bei sehr dicken Schichten treten die Chlorophyllbänder hervor.

Durch Zusatz von Ammon wurde die rothe Lösung grün und absorbirte dann Roth durch zwei schwache Streifen, einer zwischen D und d. der andere zwischen C und a. Durch

*) Das Spectrum ist in Fig 178 in etwas grösserem Masstabe gezeichnet unter Benutzung von leicht kennbaren Hilfslinien swischen D und E, die bereits p 372 Anmerkung erwähnt sind. Säure wird die ursprüngliche rothe Farbe wieder hergestellt. Diese Reaction ist den in den Blättern entstandenen Autho-

oyan eigen. (Tschirch.)

Wir haben hier übersichtlich die wichtigsten Reactionen des Roh-Chlorophylls d. h. eines Blattauszuges zusammengestellt. Es geht aus denselben hervor, dass das Verhalten desselben kein einheitliches ist und daraus schliesst man auf die zusammengesetzte Natur des Körpers. Ueber die Bestandtheile des Chlorophylls sind äusserst zahlreiche Untersuchungen gemacht worden. Schunck halt das Chlorophyll für ein Glücosid (Chem. Centralbl. 15 [1884] 103) Liebermann (Wien) sucht nach optisch chemischen Kennzeichen, die eine Analogie des Chlorophylls mit dem thierischen Blut ergeben sollen (s. p. 127) und Ber. d. Wiener Acad. 1876 p. 599, 615). Die Aehnlichkeit. welche er aber findet, ist nicht grösser, als jene zwisches Carmin und Blut, aus welcher man auf eine chemische Uebereinstimmung bis jetzt noch nicht zu schliessen gewagt hat. Nach Tschirch ist Chlorophyll jedenfalls stickstoffhaltig. aber eisenfrei,

Von neueren Untersuchungen haben die von Tschirch de eingehendste Auskunft über die Zusammensetzung des Roh-Chlorophylls gewährt. Es ist hiernach unzweifelhaft, dass in der Chlorophylltinctur d. h. den Blattauszügen bereits veränderter Blattfarbstoff vorliegt und dass derselbe ein Gemenge verschiedener Farbstoffe bildet. Wir verdanken Herin Dr. Tschirch nachstehende übersichtliche Darstellung.*)

Nur derjenige Korper ist vorläufig als Reinchlorophyli zu betrachten, dessen Spectrum mit dem der lebenden Blätter in den wesentlichsten Punkten übereinstimmt. Tschirch hat daher zunachst das Spectrum lebender Blätter einem genauen Studium

unterzogen **)

*) Siehe auch Tschirch's Abhandlung in Wiedemann's Annales XXI 1884 p. 370 und Untersuchungen über das Chlorophyll. P. Parey 1884, die einen eingehenden Litteraturnachweis enthalten **) Wir geben hier die annahernde Lage der Maxima der Streifen nach Tschirch's Figur:

Strengt nach Isemire	11 8	rigur:	II.	III.	IV.	V.tIVb.,
Blatterspectrum	λ	670	624	586	545	494
Reinchlorophyll	29	654	610	574	530	-
Alkalichlorophyll Chlorophyllan (Phyll	n On	665, 640	595	555	530	-
cyaninsäure)	п	656	605	565	540	500

Fig 178 Curve 3 zeigt nach seinen objectiven Darstellungen Fig. 179 No. 1, 2] eine Curven-Zeichnung des Blattspectrums, Wesentlich ist die relative Breite von Band III und die

Grav Chlorophyii
d d 4- HCi
flattspectrum
Refochlorophyii
in UqHaO
Atkalichlorophyii
(Thorophyiian
(Thorophyiian
(Thorophyiian

Schmalheit von IV, welches, wie auch Reinke angiebt, nur "rudimentär" entwickelt ist. Die Intensitatsscala der Bander in der weniger

Bander in der weniger brechbaren Spectrumshälfte ist, vom dunkelsten beginnend, I, II, III, IV; Band II und III sind etwa gleichdunkel.

Durch diese charakteristischen Eigenschaften ist das Biattepectrum von dem des alkoholischen Chlorophyllauszuges, dessen Chlorophyll durch den sauren Zeilsaft bereits eine partielle Umwandlung in das Chlorophyllan (Hoppe-Seyler's)erlitten hat, ver-Bei den Chloroschieden phyllauszügen liegen die Bänder zwar ungefähr an denselben Stellen, die Intensitätsscala ist aber, vom dunkelsten beginnend: I, П, ТУ, ПІ.")

Ein alkoholischer oder atherischer Blattauszug eignet sich daher so schlecht wie möglich zu Studien über Reinchlorophyll. Er eignet sich aber auch aus einem anderen Grunde nicht dazu, Er besteht nämlichigar nicht aus einem Korper. sonderb aus drei gemischten Farbstoffen: dem Chlorophyll (in engerem Sinne), sowie je nach dem Alter Mengen Chlorophyllan und

der Zersetzung verschiedenen Me Xanthophyli.

m

5

B

Tachirch lässt das Chiorophyll durch ganz verdunnte Säuren

^{*)} Untersuchungen über das Chlorophyil Berlin bei Parey 1884

H. W. Vogel, Spectralanalyse 2 Aug. 27

oder den Sauerstoff der Luft zu Chlorophyllan oxydiren, best aladann auskrystallisiren und die so gewonnenen, wiederh i un krystallisirten braunen Nadeln und Blattchen in alkoholische

Lösung mit Zinkstaub im Wasserstande reduciren,

Durch diesen Process erhalt man einen prachtvoll smarage grünen Körper, der beim Verdunsten des Losungsmittels in fall schwarzen Lamellen zurückbleibt. Die stark roth fluorese rent Lösung besitzt ein Absorptionsspectrum, welches, abgeschei von der gleichsinnigen Verschiehung alter Strefe gegen blau") und dem beim Blatte zu beobachtenden Streite zwischen b und F, der den das Chlorophyll begleitenden gebi Farbstoffe (Xanthophyll) zukonimt, vollstandig mit dem der lel en te Blätter übereinstimmt. Bemerkenswerth ist die relative Breit von III, die geringe Intensität von IV und die continuirliche tand freie Endabsorption (Fig. 178 Curve 1), ferner Fig. 17.1 No. 3 and Dieser Kürper ist die Zinkverbindung des Reini hit rog hall

Durch Oxydation hefert Chlorophyll Chlorophyllan, Hard Kahlauge wird es in Kalichlorophyll (chlorophyllinsmare Kali), durch concentrirte Saizsaure (nach vorheriger Bildung vo Chlorophyllan) in Phyllocyanin and Phylloxanthin 🔭 🚜 spalten. Das Remchlorophyllzinksalz bildet schwarze Lam ... mit blauer Oberflächenfarbe. Dieschen losen sich nicht in Wasse schwer in geschmolzenem Paraffin, leicht in Alkohol, fetten 🐠 atherischen Oelen, sehr leicht in Aether und Benzin. Die prache voll rein granen Losungen sind viel lichtbestanliger als Path auszuge, werden aber mit der Zeit auch braun. Kohie und Thin erdehydrat fallen den Farbstoff. Man stellt das Zuken. it Reinchlorophylls jetzt aus der Phyllocyaninsaure (s. u.) dar.

Die das Chlorophyll begleitenden stickstofffreien gewei Farbstoffe, Xanthophyll, besitzen drei Bander im F 🗨 (oder vielmehr zwei Bänder und Endalseigten, vergl. Fig. 1% 5 und 6) Band 1 des Xanthopkylls sieht man auch im Blat spectrum [es bildet das Band V Curve 3]; Band 2 kentte Talme in Folge der übergreifenden Endabsorptan des Reinchlor, bill und der relativen Dunkelheit des Blau, selbst bei undentrete Sonnenlicht, beim Blatte nicht deutlich sehen. 400) Hagenbiet hat auch dies Band bei leber len Blattern gefunden.

Band V und VI des Spectrums lebender Blatter gemes daher nicht dem Reinchlorophya, sondern dem dieses liegleit i 🖹 Xanthophyil an. Das Biattspectrum ist daher ein doten Uemanderlagerung entstandenes Mischspectrum zweier Farber "

Da im blauen Theile des Blattspectrums und den Blattas

^{*)} Dieselbe durfte sich durch die Kundtische Regel z besten erklaren,

^{**} Bezuglich der Details vergl. Tachtreh. Inter de das Chlorof hyll.

^{***:} Auch Kraus und Reinke sahen dasselbe †) Hagenbach, Pogg. Ann. 14e. p. 510–1872

gen die Endabsorption des Chlorophylls über den Kanthophyll-Indern liegt, so ist es erklärlich, warum Vierordt und Wolkoff Blau die quantitativ starkste Absorption beobachteten.*)

Blau die quantitativ starkste Absorption beobachteten.*)

Die Streifen in der weniger brechbaren Spectrumshälfte, die n bei sehr dicken Schichten auch bei den gelben Farbstoffen Blätter und Blüthen beobachtet, rühren von geringen Chloro-

blibeimengungen her.

Dax von Hoppe - Seyler **) entdeckte Chlorophyllan ist eh Tach, ein Derivat des Chlorophylls (vergl, auch S. 426). Es ttateht durch Einwirkung schwacher Säuren auf den Chlorophyllbsteff Da in den Blattern selbst stets saure Zellsäfte enthalten ad, so bildet es sich bereits beim Extrahiren der Blätter mit akohel Es ist identisch mit dem modificirten Chlorohyll (Stokes)) dem Säurechlorophyll der Autoren*) lbsa ires und halbmodificirtes Chlorophyll entsteht durch partielle blorophyllanbildung dem Acidoxanthin (C Kraus)a), dem ystallisirten Chlorophyll Gautier's bund Rogalski's b), m reinen Cherophyll Jodin's bi, dem getben Chlorophyll orby's 7, dem Hypochlorin Pringsheim's 9), dem Chlorophyllkrystaden Borodin's (?), sowie ferner mit dem ilhol'schen Niederschlage (durch Zusatz organischer Säuren Chlorophylltinctur entstehend) 10) Es entsteht bei der winterchen Vertarbung einiger nomergrüner Coniteren (1) und wenn man lätter nat saurem Zellsaft verdunkelt,121 Jeder Blattauszug zertzt sich mit der Zeit unter Chlorophyllanbildung. Die Zersetzung cht um so schneller vor sich, je saurer der Zellsaft der ver-endeten Bätter, je sauerstoff-, resp. ozonreicher das angewandte osungsmittel, und je langer die Losung dem Lichte ausgesetzt ist,

Die Lösung des Chlorophyllans ist gelb und besitzt ein arakteristisches Spectrum (Fig. 178 Curve b), welches schon

* Nach den Untersuchungen von Engelmann und Reinke gt das Max.mum der Assimilationscurve, entgegen den fraheren intersuchungen. im Streifen I des Chlorophylls — nicht im Gelb, ingelmann fand ein zweites Maximum im Blau, welches jedoch einke nicht beobachten konnte.

** Hoppe-Seyler, Zeitschr. f. physiol Chem. J. p. 339.

1 Stokes Pogg. Ann Ergb. b. p. 215, 1854. — *) G Kraus,

2 cheach a., das mach und mhalf acid der Engländer. —

C Kraus. Wollny's Forschungen auf dem Gebiete der Agri
alturphysik 1. p. 7.. 1873; Flora 1870. p. 156. — *) Gautier.

omp. rend 89. p. 862, 1879 — *) Rogalski, Comp. rend 90.

881 1880 — *) Jodin, Comp. rend, 59 (2) p. 859. 1864. —

Sarby Quat. Journ, of science 24. p. 64, 1871 — *) Pringstoim, Beth. Monatsber. 1879. — *) Borodin, Botan Zeitung

tos. 1882 — ** Pilhol, Comp. rend. 79. p. 612. 1874. —

Deren Entstehungsbedingungen namentlich Kraus, Raber
ndt und Askenasy erforscht haben. — ** Vgl. Frank

Sitzungsber. d. Lotan Ver. d. Prov. Brandenb. 24.

Hoppe-Seyler kurz beschrieben. Dasselbe stimmt im Wesen lichen mit dem Spectrum der schwach angesauerten Chirophyl

tinctur (2) uberein, his auf die Xanthophyllbander

Verschiebung der Streifen, Abblassen eines (III), und Verdunkeln zweier derselben (II und IV) und das Auftreten eine neuen (V in der Curve 6) bilden die ebarakteristischen later schiede, welche dasselbe vom Reinchlurophyllspectrum inter

scheiden *)

Das Spectrum des von der Lösung ausgestrahlten Fluorescen lichtes besteht aus homogenem Roth der Wellenlangen t = 60 bis $\lambda = 680$. Es Lesteht aus zwei ungleich breiten hellen Banten mit einem Lichtminimum um t = 650. Das Spectrom ist schnick als das der Reinchlorophylliosung Bei dieser erstreckt sich du selbe von $\lambda = 620$ bis $\lambda = 680$ Das Lichtminimum liegt his zwischen $\lambda = 650$ und $\lambda = 640$.

Das nach dem blauen Ende zu liegende Lichtband de Fluorescenzspectrums ist also bei der Umwandlung des Chlorophil

in Chlorophy, lan schn. aler geworden,

Das Chlorophyllan krystallisirt in Nadelbuscheln oder Aggregaten rechtwickliger Tafeln welche (in directem Somen beschrischene Polarisationserscheinungen zeigen. Die Farle di Krystaile ist braun. Sie lösen sich leicht in Alkohol, sehr led in Aether und Benzin.

Die Lösung des Chlorophyliaus eignet sich da sie se scharfe und dunkle Absorptionsbänder besitzt, ausserordentlich : Studien über die Verschiebung der Bander weit besort : I

als Rob-Chlorophyld sung

Phyllocyaninsaure Erwarmt man das Chlorophyle mit core. Salzsäure, so löst sich dasselbe mit blauer Farte entsteht Phyllocyanin dessen Spectrum dem des Blattes ed ähnlich ist.

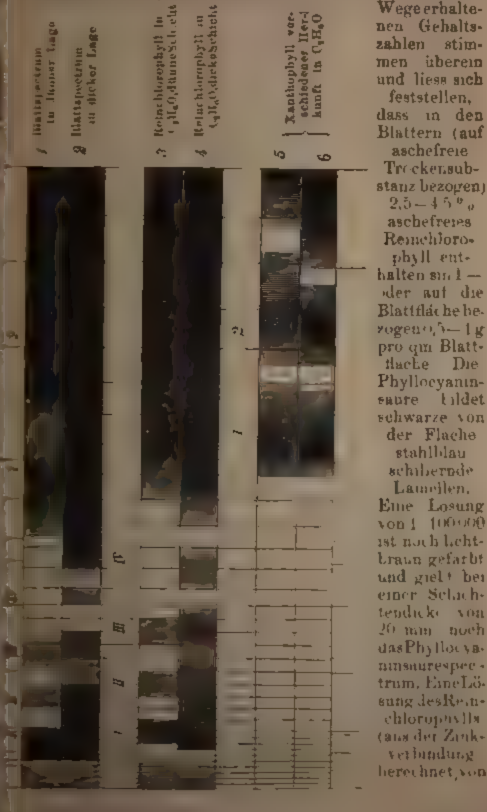
Bei Behandeln des Roh-Chlorophylls mit Salzsaure finder if Spaltung statt. Es entsteht in erster Linie aber auch Chlorophy if das sich mit blauer Farbe in der Salzsaure löst, daneben Phyl xanthin. Auf diesen Punkten berüht der alte Frem y sche V rich

Setzt man zu der blauen, etwas roth fluoreseirenden P. I eyanınlösung viel Wasser oder dampft man dieselbe ein voreit man einen gelbbraunen Körper, der sich leicht in Alkoli I. Arbund verdünnten Alkalien löst; die Phyllocyaninsäuret zu H. M.

Dieser Körper besitzt Carve bi ein Spectrum, welche in mit dem des Chior phyllaus übereinstimmt. Es is Tock togelungen, diesen Körper rein, die so gut wie aschefre kaustellen und legt T daber diesen Korper und nicht das Chiphylan, welches usch T. sehr wahrscheinlich ein tiemmen farblosem Cholestern und Phyllocyaninsäure ist, allen ein

gebildet bei Tachirch, Untersuchungen über dus ihler ph Taf. 3 Fig. 37

Untersuchungen und auch der quantitativen Be-nng des Chlorophylls in den Blättern zu Grunde. Blocyanic saute sehr nahe verwandt mit dem Chlorophyll durch Zinkstaub gleichfalls in die Zinkverbindung des hlorophylls libergeht, so eignet sie sich hierzu vortreitlich, vergleichenden, spectralanalytischem und rein chemischem



Wege erhaltenen Gehaltszahlen stimmen überein und liess sich feststellen. dass in den Blattern (auf aschefreie Tr⊖ckensubstanz bezogen) 2,5-45% aschefreies Remehloros phyll enthalten sm 1 -oder auf die Blattflåche berogeno,5-1g pro qm Blatt-Hacke Die Phyllocyaninsaure bildet schwarze von der Flache stahlblau schibernde Lameilen. Eme Losung von 1 (00:000 1:100 000 ist noch schön smaragdgrun. — Die Phyllocyanissäure ist das "reine Chlorophyll" von Berzelius, Harting Mulder und Pfaundier und vielleicht identisch mit

Chlorophyllansäure Hoppe-Seyler's.

Alkalichlorophyll. Behandlung mit Alkalien ruft, waschon Chautard zeigte, charakteristische Veranderungen auchlorophyllspectrum hervor. Der Streifen im Roth, den Tehweil er sonst relativ beständig ist und bei der bis ims Unendhabgehenden Mannigfaltigkeit in den spectralanalytischen Eigens hahr der – wie sich jetzt herausgestellt hat – sehr zahlreichen Konder Chlorophyllgruppe meist unverändert erhalten bleibt. In stark nach Blau verschoben Die anderen Bänder sind gleich all gegen Blau verschoben und erscheinen nur matt (Fig. 1.5 t. invebt. Die Bander II – Vinennt Tsch. da sie eine geradezu frag proof Mannigfaltigkeit in Bezug auf Lage und Intensität bei den verschiedenen Körpern der Chlorophyllgruppe zeigen "labile Band.

Da es Tsch, bisher nicht gelang, einen constanten Gehatt Kalium aus dem gebildeten grünen Körper zu beseitigen, so halt er hfür das Kalisalz einer Saure, die er Chlorophyllinsaur nennt Spectroskopisch gleicht er den grunen Körpern Sachuse't die dieser Phyllocyanine nannte, vollkommen und ist wont mit

diesen identisch.

Die Lösung des Kalichlorophylls ist dankelsmaragder in influorescirt stark roth. Das Spectrum des Fluorescomzlichtes wir gleichfalls nur homogenes Roth, das Band ist aber, wie das Wisserptionsband I, stark gegen Blau verschoben. Es besteht is zwei sehr ungleich lichtsturken Streifen. Streifen I, der dunkler liegt von $\lambda = 670$ bis $\lambda = 655$ dann folgt ein Lichtministation $\lambda = 655$ bis $\lambda = 650$, dann ein breiter heller Streif is $\lambda = 650$ bis $\lambda = 623$. Der Rand gegen (felb ist vermas in (Curve 5)*)

Parallel mit den spectroskopischen Veranderungen, die tibbet phyll bei Behandlung mit Kalilauge erleidet gehen chemische der Farbstoff ist unlöslich in Aether, aber sehr leicht loslich twasser geworden. Die bei den verschiedenen Reactionen aus te Kalichlorophyll entstehenden Korper besitzen durchaus ander

spectroskopisches Verhalten, wie die durch die gierchen Reager aus Reinchlorophyll gebildeten Körper.

Durch Erwarmen einer chlorophyllinsauren Kalifosing wuberschussiger Kalifauge auf 210° im Paraffinbade wird die dauks smaragdgrune Lösung dunkelpurpurroth. Behandelt man die Laum mit Aether und Salzsäure, so tritt in den ersteren eine prachte rubinrothe Saure über, die Tsch. Phyllopurpur pur in aus tigenaunt hat. Die Losung derselben in Alkohol zeigt ein besonter Spectrum mit Streifen Ia & 650, Ih 625, II 580, III 550, IV & Der starkste Streif ist III, dann folgen II, IV, Ia, Ib

Vergl nuch Tschirch n. n O. Tai. 3 Fig. 40.

Die Lösungen aller Körper der Chlorophyligruppe fluoresciren (meist stark) roth, nur das Kupfersalz der Phyllocyaninsaure, das aich stets bildet, wenn man Pllanzenauszüge in Kupferblasen destillet, nicht

Zum näheren Verständniss der Tschirch'schen Erläuterungen fugen wir seine Originalfigur Fig. 179 bei, die uns der Autor freundlichst zur Disposition gestellt hat und die in objectiver Darstellung die Spectra der einzelnen Chlorophyllderivate veranschaulicht

Leber das Chlorophyll und die Reduction von Kohlenshure durch die Pflanzen im Licht veröffentlicht Timiriaze if noch Folgeodes. Beim Behandeln einer alkoholischen Lösung von Chlorophyll mit nassirendem Wasserstoff (Zink und Essigsaure) erhalt man ein Reductionsproduct, dessen verdunnte Lösung strohgelb gefarbt ist. Diese Substanz besitzt ein Spectrum, das charakterisirt ist durch die Abwesenheit des Streifens I in Roth, welchen man bis jetzt als allen Chlorophyllderivaten zukommend ansch Die zweite Eigenthümlichkeit dieses Spectrums ist ein breiter Streifen, der den Plutz des Streifens II und der Zwischenraume zwischen I und III einnimmt.

Das Reductionsproduct oxyditt sich an der Luft unter Grünfarl ung, indem es wieder in Chlorophyll übergeht. Diese Oxydation erfolgt sehr schnell und selbst in einer Atmosphäre, welche nur Spuren von Sauerstoff enthalt, wie das Erscheinen des Streifens I nozeigt. Man kounte sich dieser Lösungen als empfindliches Reagens beim Nachweis minimaler Spuren von Sauerstoff bedienen. Die Lösungen des Korpers, welchen T. Protophyllin nennt,

Das Protophyllin ist ein energisches Desoxydationsmittel, durch dessen Verhalten vielleicht das Phänomen der Reduction von Kohlensaure durch die grünen Pilanzentheile erklart werden kann. Thatsachlich grünen die in Röhren, welche Kohlensaure enthalten, eingeschlossenen Protophyllinlösungen am Licht sehr schnell unter Bildung von Chlorophyll, während sie im Dunkeln ihre Farbe behalten. Ebenso verandern sie sich meht, weder im Punkeln, noch im Sonnenlicht, in mit Wasserstoff gefüllten Röhren Zu entscheiden ist noch, ob diese Oxydation, diese Chlorophyllinläung, sich auf Kosten der Kohlensaure vollzieht und ob das Protophyllin in den lebenden Pflanzen gebildet wird.

Wird the Reduction des Chlorophylls weiter getrichen, so entsteht eine neue Substanz mit charakteristischem Spectrum, und das Endresnität bildet die völlige Entfärbung und Zerstorung des Parbstoffs. Nur der in der ersten Reductionsphase gebildete Körper kann durch nachfolgende Oxydation wieder in Chlorophyll ubergeben. (Compt. rend. 1886–102, 686.)

Ueber neueste uns während des Drucks zugegangene Untersuchungen betreffs Chlorophyll berichten wir im Anhang.

§ 271. Saftgrün (Blasengrün), der grüne Farbstoff, der aus den Kreuzbeeren gewonnen wird, löst sich schwer in

Alkohol und Aether, wohl aber in Wasser; er löscht die inke Seite des Spectrums aus, absorbirt allmählich abnehmend tat F. Roth wird nur wenig absorbirt. Mit NH₂ wird er start gelbgrün und die Absorption rückt dann weiter vor nach Grün hin, Streifen erscheinen nicht (sehr bestimmter Unterschied vom Chlorophyll). Mit NO₃H zeigt er keine Veränderung, mit Fe₂Cl₆ wird er etwas dunkler.

Ein deutlicheres Absorptionsspectrum giebt die Losung des Farbstoffs in Alkohol, sie zeigt einen Streif zwischen du. D.

IV. Natürliche und künstliche Weinfarbstoffe.

§ 272. Weinfarbstoffe. Die optische Untersuchung der Weintarbstoffe und der Färbemittel, die man benutzt, um Weinwem das Ansehen von Rothwein zu geben, ist für den Handel von besonderem Interesse insofern, als dieselben ein Mittel gewahren, reinen Rothwein von kunstlichem zu unterscheiden 🔝 turlicher Rothwein wird erzeugt durch Abgahrung des Mostes über blauen Weinbeerenhauten. Die Gährung des Mostes ohne solche liefert Weisawein. Der Farbstoff, der hierbei aus der fleere extrahirt wird, erleidet bei der Gahrung wesentliche Veränderungen. die mit dem Alter des Weines fortschreiten, so dass die school rothe Farbe mit der Zeit mehr und mehr gelblich wird. Zu gleicher Zeit wird der Farbstoff zum Theil unlöslich und scheidet sich als Bodensatz in Flaschen und Fassern aus. Bei dem Mangel an farbstoffreichen Beeren sucht man Rothwein durch Zusatz von Alaun, welcher den Farbstoff bedeutend intensiver macht resp. durch Zusatz künstlicher Farbstoffe zu schönen oder aber Weise wein direct durch Kunstfürbung in Rothwein umzuwandeln. 11m letztere Verfahren ist als atrafhar zu bezeichnen. Denn der Rothwein ist nicht nur durch seine Farbe vom Weisswein verschieden sondern auch durch den Gehalt an Gerbstoff, durch den Mange an Blume, welche die gesundheitlichen Wirkungen des Weine erheblich beeinflussen.

Man hat desshalb derartige Falsifikate durch chemische Hilfe mittel zu erkennen und von echten Rothweinen zu unterscheide versucht. Hierbei hat man zu mannigfachen Reactionen gegriffen So sollte z. B. Kupfervitriollösung nach Bottger reinen Rothweisentfarben, mit Malven gefärbten Wein dagegen violett farben. I ahnlicher Weise soll auch Barytwasser Bleiessig unterscheidende Fürbungen geben. Diese lassen aber sammtlich im Statienen neben dem künstlichen echter Weinfarbstoff vorhanden und, h. wenn die Falschung eine nur theilweise ist. Man hat der halb seit Sorby versucht, pracise Kennzelchen für die naturliche und kunstlichen Weinfarbstoffe aufzufinden und hierbei auch 11 Speetroskop in Anwendung gebracht.

Auch Verfasser hat dasselbe mit gutem Erfolg versucht, Dennoch hört man gegen die Anwendung des Spectroskops in der Weinanalyse starke Einwendungen.

Das Kaiserl. Gesundheitsamt hat sich enthalten, das Specroskop bei der Weinanalyse zu empfehlen und wie dem Verfasser

mitgetheilt wurde, geschah dieses desshalb, weil viele Chemiker mit dem Spectroskop nicht umzugehen wissen!!

Verfasser muss diese Anschauung als correct anerkennen. Die spectroskopischen Weinproben erfordern einen geschulten Spectroskopischen Wer ohne die geringsten Kenntnisse in der Absorptionsspectralanalyse, ohne jegliche Vorübung in der Sache sofort an apectroskopische Weinuntersuchungen geht, der wird nicht reussiren und wird dann freiheh den Misserfolg nicht sich, sondern der Methode oder den Instrumenten zuschreiben.*)

Bei der Entscheidung, ob das Spectroskop für Weibunterauchungen empfehlenswerth sei oder nicht, kommt vor allen die

Frage in Retracht :

Grebt es sichere spectroskopische Unterscheidungsmittel für natürliche und künstliche Weinfarbstoffe, welche sich für Untersuchung farbiger Weine eignen?

Diese Frage kann ganz unbedingt bejaht werden, ja noch mehr, man kann getrost behaupten, dass für den spectroskopisch geubten Chemiker die durch das Spectroskop zu findenden Unterscheidungsmerkmale sicherer und besser sind als nile andern

Verfasser kann dieses um so zuversichtlicher aussprechen, als er meht nur express zu Versuchszwecken mit Kunstfarbe ver-

1 So konnte man in dem Jahresbericht des Untersuchungsints for Lebensmittel. Hannover 1878 79 einen kräftigen Ausfall gegen die spectroskopische Weinanalyse und speciell gegen die Anwendung des von Verf. empfohlehen Taschenspectroskops desen. Für jene Kritik gilt das Motto "Man ist gewohnt, dass die

Menschen verholmen, was sie nicht verstehen."

Verfasser hat jedes Jahr in seinem spectralanalytischen Practikum Gelegenheit zu sehen, wie Ungeübte sich bei Weinuntersuchungen anstellen. Statt mit Tropfen zu arbeiten, werden ganze Cabi irgend eines Reagens zu der Probe gesetzt. Statt ganz allmahlieh zu verdinnen, wird sofort die zehnfache Masse Wasser zugegeben. Statt aufmerksam die Veründerungen des Brectroms zu verfolgen, wird ein füchtiger Blick ins Spectroskop geworfen, wo möglich bei falsch eingestelltem Glase (s. § 38), so dass man gur nichts sieht u. dgl. m. Aber auf der andern Seite hat der Verfasser in seinem Practikum alljahrlich Gelegenheit gehabt, die von ihm beschriebenen Reactionen von Andern bestatigt zu sehm, und jederzeit zu beobachter, wie sie in siehern Händen sich bewahren, so dass von "subjectiver Auffassung", wie man sie ihm vorgeworfen, keine Rede sein kann.

setzte Weine verwendet hat, sondern selbst hergestellte Weine die er theils über Beeren-, theils über kunstlichem Farbstoff auf gähren liess und die er mehrere Jahre bewahrte, um die Veränderungen, welche die Farbstoffe mit der Zeit durchmachten, studiren.*)

Die spectroskopische Unterscheidung gilt nun selbstver ständlich nur für unzersetzte Farbstoffe. Haben dieselben mi dem Alter eine Zersetzung erlitten, so ist eben der Farbstoff in seinen ursprunglichen Eigenschaften nicht mehr vorhanden, ma kann also auch für denselben geltende Reschionen nicht meh

erwarten.

So geht schon bei der Gährung eine bedeutende Aenderau des naturlichen Weinfarbstoffs vor sich, so dass manche Reactione desselben sich nach der Gahrung nur unvollkommen zeigen. Mit dem Alter verstärkt sich diese Veränderung mehr und mehr Auf diese Umstände ist Rücksicht zu nehmen.

Man hat ferner eingewendet, dass Verfasser in der erster Auflage dieses Buches spectrosk quache Unterschiede zwische Heidelbeerfarbstoff und Weinfarbstoff hingestellt habe, währem durch Andree's Untersuchungen (Archiv f. Pharmac 216, 2, Hef

1880) die Identität beider Farbstoffe nachgewossen sei

Verfasser halt diese Identität für nicht erwiesen, denn der ganze Identitätsnachweis Andrée's beschränkt sich auf Erkennung ähnlicher Löslichkeitsverhaltnisse (in Gerbstoff- oder naurchaltnisse Wasser) und ähnlicher Färbungen durch Ammoniak bei Heidelbeer- und Weinfarbstoff, Mit demselben Recht konnte man Blaffarbstoff und Carnin, spritioslichen Phioxinather und Naghtal aroth und eine ganze Reibe andrer total verschiedener Farbstoffe als identisch erklaren. Spectroskopische Proben hat Andrea gar nicht gemacht.

Wer solche unterlässt und sich auf die stark trügerischen Farbenreactionen allein verlässt, der ist eben so übel daran, ale derjenige, welcher aus der grunen Färbung einer Flamme auf der Anwesenheit von Baryt schliessen will, wahrend bekanntlich noch verschiedene andere Stoffe die Flamme grun farben kunnen

Ebenso haltlos sind A.'s Behauptungen von der Unseranderlichkeit des Wein- resp Heidelbeerfarbstoffs. A. hat sualten Heidelbeeren denselben blauen Farbstoff ausgezogen wie sujungen und folgert daraus dessen Unveränderlichkeit, als weitnicht ein Theil des Farbstoffes der Zersetzung entgehen konsta-

Verfasser hat erneute Proben mit frischen blauen Weinbergund Heidelbeeren angestellt, diese nach allen hier in Betra it kommenden Richtungen varurt und die apeetroskopischen Unterschiede zwischen beiden Farbstoffen ganz unweifelliaft festgestellt.

^{*)} Zur Anstellung nachfolgend beschriebener Reactionen benutzen wir Aminon spec. G. 0,35 vier- bis sechsfach verdund, Eisessig vier- bis zehnfach verdunnt, Alaunlösung 1 . 12

§ 278. Frischen Weinbeerfarbstoff erhält man in Lösung durch Extrahiren blauer Beerenhäute mit Alkohol. Wässrige Lösung des Farbstoffs stellt man nach Sorby dar, wenn man die alkoholische Lösung bis zur Trockniss abdampft, den Rückstand in etwas Wasser löst, filtrirt und wieder in einer kleinen Schale bis zur Trockniss abdampft. Die Farbe kann viele Monate ohne bedeutende Veränderung als dicker Syrup ausbewahrt werden.

Der neutrale alkoholische Extract zeigt folgende Reactionen:
In ziemlicher (oncentration löscht er fast das ganze Spectrum aus. Nur Roth geht hindurch. Man bemerkt nber bei allmählichem Verdünnen in den dunklen Theilen Absorptionsunterschiede, es zeigt sich eine Auflichtung zwischen D und d mit einer verstärkten Absorption bei d (Fig. 180 Curve 1), auch eine helle Stelle bei F. Bei weiterer Verdünnung tritt der sich walch e Streif bei d hervor, verschwindet aber bald; der starke Schatten zwischen E bis D nimmt dann eine undeutliche Zweitheilung un (2), bei noch weiterer Verdünnung tritt die Reaction 3 ein, die dem des vergöhrenen verdünnten Rothweines ishnelt. Mit Weinsaure wurde die Farbe des verdunnten Extractes bedeutend intensiver und steigerte sich die Absorption im Blau und Grun.

Eine Spur NH₃*) farbt den verdünnten Extrakt, welcher für sich Reaction III liefert, grün. Die Lösung zeigt dann rothe Fluorescenz, eine dunkle Farbe und eine erhebliche Aenderung des Absorptionsspectrums (s. Curve 4). Charakterisch ist ein starker Absorptionsstreif, der vor D anfängt und bis C reicht und dessen Maximum auf d liegt, ferner die starke Auslöschung in Blau.

Essigsaure stellt die ursprüngliche Farbe wieder her Dieser NH₃-Streif auf dist für frischen Weinfarbstoff charakteristisch; er findet sich auch in noch jungeren vergohrenen Weinen wieder und unterscheidet Weinfarbstoff von den Surrogaten wie Heidelbeere, Malve etc.

Alaunzusatz wirkt ähnlich wie Säurezusatz d. h. der

^{*)} Eintauchen eines (Hasstabs, welcher vorher in bfach verdünntes Ammomak (d. – 0,96) getaucht wurde, genügt. Ueberhaupt arbeite man hier stets tropfenweise. Ueberschuss der Reagentien kann zuweilen den Farbstoff ganz zerstören.

Extract wird bedeutend intensiver in der Farbe und gletchzeitig entsteht ein breiter Streif im Grün neben grösserer Durchsichtigkeit des Blau (5).

Setzt man eine Spur Ammon zu dem alaunhaltigen Extract, welcher Reaction 5 giebt, so entsteht wieder in

Reaction 4.

Frischer Weinfarbstoff giebt somit mil Alaun (auch im neutralen Zustande) keinen Streif auf dD und liefert ferner mit Alaun und NH3 keint

andere Reaction als mit NH, allein.

Diese Thatsache unterscheidet den Wein sehr bestimmt von Malve, Heidel- und Ligustrumbeere und ähnlichen zur künstlichen Weinfärbung dienenden Fruchtsaften. Zu bemerken ist ferner, dass der alkalisch gemachte Wein bald blässer wird, gleichviel ob er Alaun enthält oder meht (die Färbung des Heidelbeersaftes mit Alaun und NH₃ ist dageget eine dauernde (s. u.).

Mit Bleiessig färbte sich der Extract grasgrün, mit CuSO₄-Lösung behandelt schön violett. Abgegohrener reiner Rothwein entfärbt sich z. Th. mit CuSO₄, ein Beweis für die Aenderung, welche der Farbstoff bei der Gahrung

erleidet.

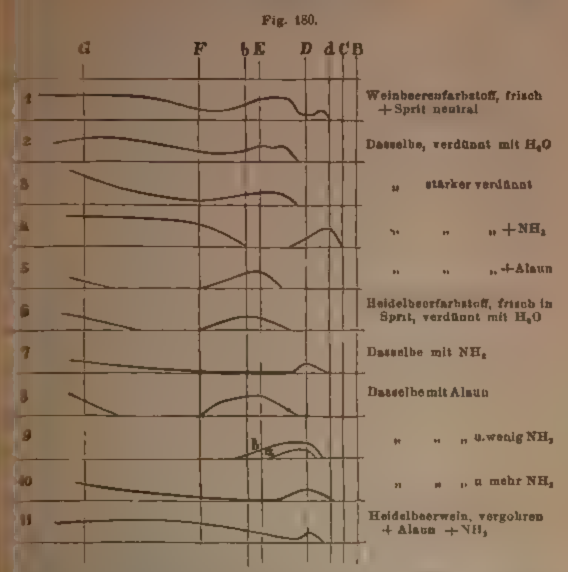
Schwefligsaures Natrou zu einer Lösung des frischen Farbstoffs gefügt, die durch Ammoniak alkalisch gemacht war, erzeugt nach Sorby keine sofortige Wirkung; aber in einer Lösung, die durch Citronensuure angesauert worden bleicht es und hebt beinahe sofort die im Grünen bestehendt Absorption auf, so dass die Losung sehr blass wird.

Nach Sorby kommt der Weinfarbstoff auch bei der Moosbeere (Empetrum nigrum) vor: er geht leicht in eine

unlösliche Modification über.

Nach Sorby verblasst die Farbe frischer Trauben in wassinger Lösung rasch, wenn aber diese verblichenen Lösungen bis zur Trockniss verdunstet werden, so kommt die fruhere Farbe ganzlich zurück, und nach Zufügung einer starken Saure wird die Farbe ganz so dunkel, als ware sie nie verblasst. Hieraus geht hervot, dass das Verblassen nicht der Zersetzung zuzuschreiben ist sondern Molecularveranderungen, die in verdunnten Lösungen sehnell stattfinden."

Der Farbstoff der gelbrothen Muskatellertrauben ist von dem der blauen verschieden. Er giebt



frisch eine gelbrothe Lösung mit Alkohol, die concentrirt ähnlich dem Eisenchlorid absorbirt, im verdünnten Zustande jedoch ein mehr weinahnliches Spectrum liefert. Mit NH₈ farbt er sich ähnlich der Lösung von rothem Blutlaugensalz und giebt dann einen Absorptionsstreif auf D, ganz ähnlich Heilelbeersaft (Curve 10). Mit Alaun wird die gelbrothe Lösung sehr schön weinroth und zeigt dann ein dem Rothwein (Curve 3) völlig analoges Spectrum.

Der Farbstoff der weissen Weine kommt hier nicht in Betracht.

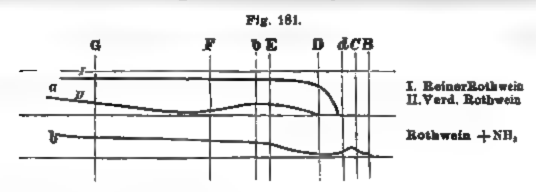
§ 274. Reiner vergohrner Rothwein, selbst von Verf. hergestellt, unterscheidet sich in seinen Reactionen in manchen Pankten von dem reinen un vergohrnen Farbstoff der Beeren

Die Aenderung des Farbstoffs bei der Gahrung ist jeden-

falls Folge der Oxydation und da diese mit der Zeit mehr und mehr fortschreitet, so ändern sich auch die Absorptionsverhältnisse der Weine mit dem Alter.

Concentrirt löscht junger Rothwein das ganze Spectrum aus bis auf Orange (Fig. 181a I). Vierfach verdünnter Wein löscht Dunkelblau fast ganz aus, lässt Hellblau leicht durch, absorbirt aber Grün und Gelbgrün stärker. Die Absorption nimmt nach D hin wieder ab (Fig. 181a II). Das Roth geht unverändert durch. Aelterer Wein absorbirt das Blau stärker, das Grün schwächer, so dass von D ab links eine einseitige gleichmässige Absorption eintritt.

Mit Weinsäure oder Essigsäure versetzt, dunkeln reine Weine nur unbedeutend. Am ylalkobol extrahirt durch Schütteln mit Wein langsam einen Theil des Farbstoffs. Ist der Wein alkalisch gemacht, so erfolgt keine Extraction.



Mit Ammoniak tropfenweise neutralisirt, ändert sich die Farbe der Weine in Dunkelgraugrün, und werden sie zugleich erheblich undurchsichtiger; man muss daher stärker verdünnen, um das Absorptionsapectrum deutlicher zu beobachten. Dieses ist jetzt ein total anderes: Indigo und Blauwerden stark verschluckt, gegen Grün sinkt die Absorption und ist im Gelb und Orange am geringsten (Fig. 181b). Im Orange zeigt sich zwischen den Linien Cund dein schwacher Absorptionsstreif. [Solches zeigten Vöslauer Weine (rein geliefert von Schlumberger), ferner Burgunder, Bordeaux]. In jungen Weinen erstreckt sich dieser Absorptionsstreif weiter nach D hin.

Bei einem andern vom Verf. selbst hergestellten Rothwein lag das Maximum des Streifs des alkalisch gemachten Weine auf d. selbst Kin ungarischer Rothwein bester Herkunft, von Barkany in Kaschau, sehr farbenreich, zeigte beim Neutralisiren mit NH_a, mit resp. auch ohne vorherigen Alaunzusatz neben dem auffallenden Streifen auf d'onoch einen schwachen auf D. Neutralisirt man den alkalischen Wein durch tropfenweisen Zusatz mit dem Ornginal-Wein oder schwacher Essigsäure, so verschwindet der Streif d'C. Vorher mit Alaun versetzt, erschien der alkalisch gemachte Wein mehr grünlich Beim zichtigen Treffen der Neutralisation wird mancher Wein auffallend grün.

Die Lage des Streifens des alkalisch gemachten Weins kann wie die aller Absorptionsstreifen (s. § 77) durch die Gegenwart von Alkohol etc. etwas schwanken. Er liegt aber stets mit seinem Maximum auf d oder zwischen d und C

(Unterschied von Heiderbeere etc. etc.),*)

Im Lampenlicht treten diese Erscheinungen weniger charakteristisch hervor, Jaher bedient sich Verfasser bei diesen Reactionen lieber des

Tageslichts.**)

Boettger publichte (Zeitschrift für anal, Chemie 15, 102) ein Reagens auf reine Weine Man verdünnt eine Probe des Weins mit der neunfachen Menge Wasser und versetzt den verdunnten Wein mit 's seines Volumens concentrarter Kuptervitriollesung. (**) Reiner Wein wird dadurch entfärbt. Diese Probe führt oft zu Irrimmern, wie alle auf blosse Farbungen gegründeten.

Fuure sagt, dass remer Weinfarbstoff durch Zusatz von

Tannin und Gelstine vollstundig ausgefallt wird.

Versetzt man 2 Cubetm, eines Rothweins mit 10 Tropfen Tanninlosung von 200 auch 6 Tropfen Gelatine von 200 (bei sehr dunklen Weinen die doppelte Menge) und lässt den Niederschlag absetzen, so bleibt bei remem Wein in der klaren Flussigkeit nur in schwacher rosa oder gelber Schimmer zuruck, bei kunstlich

*) Das Maximum der Streifen der übrigen alkalisch gemachten Fruchtsafte liegt stets nüher an D oder auf D selbst. **) Bei trüben Tagen mag man die starke Petroleumlampe

**) Bei trüben Tagen mag man die starke Petroleumlampe von Schuster & Baer, von 50 Kerzen Licht-Starke als Lichtquelle benutzen

Dietrich 1874 im Archiv für Pharmacie, Heft 11. p 464 angegeben. D. augt ferner Mit Barytwasser werden echte Weine fast vollständig geheicht, unschte veilehenblau bis blaugrun gefärbt. Diese Reactionen sind unsicher.

gefärbtem Wein dagegen eine merkliche rothe Farbung. Dier Reaction ist, wie Verfasser neuerdings un stark farbigen Naturweinen (Tyroler) constatiren konnte, jedoch nicht sucher. Jungt farbenreiche Tyroler Weine werden dadurch nur unvollstandientfärbt.

Alaun macht unter Umständen den Farbstoff des Weis intensiver ohne Bildung eines neuen Streifens. Haufig ist Alur im Wein schon enthalten und erfolgt dann durch weiteren Zust dieses Salzes keine Veränderung (Prüfung auf Alaun s. u.).

Bleiessig (offizineller) 2 bis 4 Tropfen per Cubetin. Weisschlägt den Weinfarbstoft daraus vollständig unter differente

(meist grunen) Farbungen nieder

Nach P. Cazeneuve (Compt. rend. 1986, p. 52) bildet de Weinfarbstoff als eine Art Tannin mit Metalloxyden Lacke; in Ueberschuss von Metallsaiz löst diese Lacke zum Theil auf. zur Theil wirkt er auch auf gegenwartige Theerfarbstoffe ein If Metalloxyde nun sollen eine Trennung der letzteren vom naturfiche Weinfarbstoff ermöglichen.

Gelbes Quecksilberoxyd halt nach C sowohl in Käite als auch in der Warme den naturlichen Weinfarbstoff di Cochenile und Pflanzenfarbstoffe vollstandig zuruck ', 'O z ze nügen, um 10 com Wein zu entfarben Hingegen lasst lassenbei der Filtration sowohl in der Kälte, als auch in der Warmhindurchgehen die Sulfoverbindungen des Rosanilius, sogar wend diese nur in Sparen vorhanden sind, ferner in der Warme folgende Farbstoffe Bordeauxroth B, insliches Roth, Purpurroth, Croesa B, Bibricher Scharlach, Ponceau R, Ponceau B Orange ROrange RRR, Orange II, Orange RR, Tropäolin M, Tropaolin II, Gelb I, Echtgelb, Binitronaphtolgelb, Gelb NS. Diese Farbstoff werden, selbst wenn sie in geringer Menge vorhanden sind, ion Quecksilberoxyd nicht zuruckgehalten. Theilweise scheinen zuruckgehalten zu werden Orange I, Safranin, Chrysoidia, Mithylicia Gelb II, Roth NN, Orange I, Ponceau RR. Vollstandig werden zuruckgehalten: Erythrosin, Eosin, J. Methyleiblau, Coupier's Bish Diphenylaminblau Fuchsin wird dagegen niedergeschlagen.

Diese Verauche wurden mit wenig Farbstoff bei Gegenwart von Wein angestellt; Erythrosin wird aus wassriger Losung mit

zurückgehalten, wohl aber, wenn Wein zugegen ist.

Bleibydroxyd 2 g desselben, enthaltend 5000 Wasser, wurden zu 10 ccm Wein zugesetzt. Weinfarbstoff wird bein Schutteln in der Kalte in 1 2 Minuten gefallt oder sufort, weit man bis zum Kochen erhitzt. Ausserdem werden alle Pflanzebfarbstoffe und Cochenille zurnekgehalten. In Losung bleiben die Salze des Fuchsins, ferner Orange I, Safrania, Orange R und RRR Tropholm M und II, Chrysoindia, Chrysoin, Orange II, Metapleosin, Echtgelb, Binitronaphtolgelb, Gelb NS. Gelb I, Pom and Theilweise zuruckgehalten werden. Eosin J., Gelb II. R th I Ponceau RR; vollständig. Methylenblau, Coupersblau, Diphenstein

ominblan. Erythrosin. Im Gegensatz zu Quecksilheroxyd hält Bleioxyd zuruck. Sulfoverbindungen des Rosanilins, Bordeauxroth B. Pur; urroth und lösliches Roccellinroth

Sulfotuchen wird theilweise absorbirt, nicht aber die gewöhlichen Fucheine, von denen C. mittelst dieses Reagens 0,00001 g

in 10 ceni Wein nachweisen konnte,

Feuchtes Zinnhydrat ist gleichfalls ein sehr gutes Reagens auf Sulfofuchsin, wie auch auf die gewöhnlichen Fuchsine. C. verwandte auf 10 ccm Wein 2 g les Hydrats mit 75% Feuchtigkeit. Es konnte noch 0.00001 g Sulfofuchsin und eine noch geringere Menge Fuchsin in 10 ccm Wein erkannt werden.

V. Weinfärbemittel,

§ 275. Als solche benutzt man namentlich Heidelbeere, Malvenblätter, Rainweidebeere (Ligustrum vulgaris), Fuchsin, auch wohl Rathanhawurzel, Kermesbeere (seltner Cochenille), Fernambuk, Lakmus*), die p. 432 genannten Farben etc.

Man hat die Schädlichkeit dieser Weinfärbungsmittel vielfach unterschätzt. Es ist nachgewiesen worden, dass u. A. Rosanilin in der That nachtheilig auf den Körper wirkt, seibst wenn es arsenfrei ist (Ritter und Felz); solches ist jedoch bei dem minimalen Farbequantum im Wein nicht von Belang. Harmlose Farbstoffe wie Heidelbeere, Kirsche. Malve, wirken gar nicht gesundheitsschädlich, wohl aber sehr nachtheilig auf die Haltbarkeit des Weins. Der Malvenfarbstoff ist so zersetzlich, dass eine Probe davon in alkoholischer Lösung sich nach Jahresfrist im Dunkeln freiwillig entfacht. Weissweinmost damit aufgegohren, wurde, wie Verfasser erkannte, bald sauer und kahmig, während eine reine unter vollig gleichen Umständen vergohrene und aufbewahrte Mostprobe uncht sänerte. Auch Heidelbeere zersetzt sich in alkoholischer Lösung bald, wenn auch langsamer als Malve; besser halt sich Kirsche, am besten aber der Extract der Beere von Ligustrum vulgaris (in der Meissener Gegend Rainweide genannt), von dem weiter unten noch die Rede sein soll.

Dann ist in Betracht zu ziehen, dass ein künstlich, selbst mit einem harmlosen Farbstoff roth gefärbter Weisswein sich

28

^{• 1} Verfasser bespricht hier hauptsächlich diejenigen Farbemittel, welche spectroskopisch untersucht sind.

chemisch sehr wesentlich von wirklichem Rothwein nater scheidet durch die fehlenden Extractivstoffe der Beere, nament lich Tannin, durch das gegenwärtige Aroma u. s. w.

§ 276. Heidelbeersaft. In Bezug auf Heidelbeersal unternahm Verfasser neuerdings Versuche, um die Achalich keiten resp. Unterschiede zwischen diesem und Weinfarbstof zu constatiren (s. o. p. 428). Er benutzte dazu sowohl trisch Heidelbeeren, als auch getrocknete im Handel befindliche, it welchen der Farbstoff z. Th. in merklich veränderter Fortenthalten ist.

Die frischen Heidelbeeren enthalten nicht blos gefärbte Beerenhäute, sondern auch gefärbten Saft (Unterschied von Weinbeeren). Sowohl der Saft als auch die ausgedruckte und gewaschenen Beeren (letztere nach Extrainren mit Ackohol wurden untersucht, und zwischen dem Beeren- und Sattfarbstoff kein Unterschied gefunden.

Frischer verdünnter Heidelbeersaft absorbit ähnlich verdünntem Weinbeerfarbstoff (vgl. Fig. 180 Curve aund 6) Maximum auf b. die Unterschiede sind gering.

Deutlicher treten sie aber bei vorsichtiger Neutralisation mit NH₈ hervor. Heidelbeersaft wird dadurch graugrun und giebt einen Streif auf D. Hier ist der Unterschied zwischen frischem Weinfarbstoff (Streif auf d Curve 4) und Heidelbeersaft (Streif auf D Maximum auf D 1,4 d Curve 7) schon unverkennbar.

Im Verhalten zu je 1 Tropfen Alaunlösung per Cabo, zeigen beide Farbstoffe wieder Achnlichkeiten, beide werten dadurch intensiver, ebenso ihre Absorption (vergl. 5 u. 8).

Verschieden aber ist ihr Verhalten, wenn man die alaushaltigen Proben mit NH_a ganz vorsichtig neutralisirt. Wensfarbstoff zeigt dann alsbald unter Grünwerden den NH_a-Stref(Curve 4) auf d. bei Heidelbeerenfarbstoff tritt aber zuerst
beim Zusatz einer minimalen Menge NH_a ein sohönes Violett
auf und eine Absorption, die in Curve 9 a) verdünnt, b) concentrirt gezeichnet ist.

Bei weiterem vorsichtigen NH_g-Zusatz wird aber da Flüssigkeit graublau und zeigt dann einen dauerndes Streif mit Maximum auf D (Curve 10).

Versetzt man die so erhaltene alkalische Heidelbeersaftprobe mit sehr verdünnter Essigsäure (1.10), so machen sob ben Reactionen rückwärts kenntlich, d. h. der Heidelbeerbleibt anfangs blau, geht dann bei weiterm Zusatz von gsäure in Violett über und dann zeigt sich Absorption 9, rend Weinfarbstoff, resp. vergohrner Rothwein von einem ettwerden resp. einer Streifenreaction wie 9 nichts zeigt, ern aus Reaction 4 sehr bald in Reaction 3 unter Rothang übergeht.

Vorsichtsmaassregel: Nach Alaunzusatz überlasse n die Probe einige Minuten sich selbst, da Bildung des Thonerdelacks nur langsam sich geht*).

Der mit Wasser und etwas Alkohol aus getrockneten delbeeren extrahirte, bereits z. Th. veränderte Farbstoff zeigt Violettfärbung beim Versetzen mit Al₂O₃ und Streifening No. 9 nor schwer, aber um so deutlicher, je jünger Beeren sind. Dagegen zeigte sich beim weitern Versetzen NH₂ die Reaction 10 deutlich und hat diese sich erst idet, so bleibt sie auch beim Rückwartsneutralisiren mit lünntem Eisessig, selbst dann noch, wenn die Flussigkeit in sauer reagirt. Heidelbeerfarbstoff ist somit von frischem auch von vergohrenem Weinfarbstoff wohl zu unteriden, wenn der Heidelbeerfarbstoff nicht zu sehr durch verändert ist.

Reinen Heidelbeer-Wein hat aber Verfasser als solchen bestimmt erkannt. So ergaben ein billiger St Julien das Dreifache verdünnt mit 2 Tropfen Alaun und nach tralisation mit verdünntem Ammon einen deutlichen Streifen D unter Grunlichwerden der Flüssigkeit. Mit reinem aon (ohne Al₂O₈) wurde die Flüssigkeit mehr bläulich, aber sehr ähnlichen Streif. Beim tropfenweisen Ver-

Obgleich der "Ammoniakstreif" und der Alaunstreif auf D Heidelbeerfarbstoff dieselbe Lage haben, sind beide nicht tisch Die Ammoniakstreifen der Fruchtsaftfarbstoffe sind vergänglich, weil die meisten dieser Farbstoffe sich bei Gegenvon NH₃ an der Luft rasch oxydiren. Die Lacke dagegen die Verbindung mit Thonerde sind dauerhaft.

die Verbindung mit Thonerde sind dauerhaft.

Letztere Eigenschaft zeigt nun der Alaunstreif bei Heidelfarbe. Ferner bleibt derselbe beim "Ruckwartsneutralisiren" in (s. o), während der NH₅-Streif dabei verschwindet, sobald

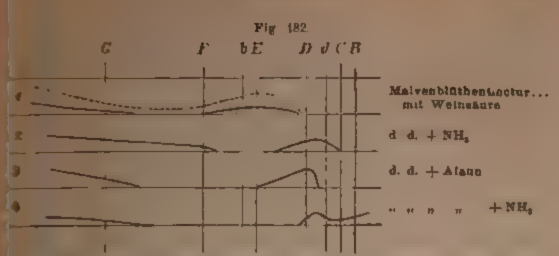
setzen der beiden Proben mit dem ursprünglich säuerlichen Wein (um allmahlich zu neutralisiren) verschwand alsbaid der Streif in der NH₃-Lösung völlig, der in der Al₄O₂-Losung dagegen blieb, seibst als Wein im Leberschuss zugesetzt war, und zeigte sich vorzüglich beim Verdünnen, ähnlich No. 10 Fig. 180, während in gleicher Weise daneben geprüfter reiner Wein Reaction 3 gab. Der Wein zeigte somit Kennzeichen, die deutlich auf Heidelbeerfarbe hinwiesen,

Durch genaue Prüfung mit Ammoniak, resp. mit Alam und Ammoniak unter den oben gegebenen Bedingungen ist es Verfasser wiederholt schon gelungen, selbst in Mischungen von gleichen Theilen echten Rothweines und mit Heidelbeert gefarbten Weines den Heidelbeerfarbstoff noch nachzuweisen. Siehere Resultate giebt hierbei die Ataunprohe. Man vertänt zur Anstellung derselben genau wie oben angegeben, neutralfsirt vorsichtig nach Zusatz des Alauns mit verdannten Ammoniak und beobachtet die Farbenverunderung und Absorption. Ist der im Wein enthaltene Heidelbeertarbstoff wich zu alt, so offenbart sich Violettfarbung unter Absorption 2, später unter Graublaufarbung Absorption 10; diese Reactionen zeigen sich, ehe der Punkt volliger Neutralität erreicht ist Wird dieser überschritten, so zeigt sich erst der Weinstreif zwischei aund D, der dann mit dem Heidelbeeralaunstreif zusammenfliesst

Dennoch kann man beide trennen, wenn man die altelische Probe mit dem in der Regel freie Saure enthaltente zu untersuchenden Wein nach Minuten langen Steben (s. o.) vorsichtig rückwarts neutralisiet, bis sich die röthliche Farte wieder zeigt. Dann verschwindet der alkalische Weinstreil der Heidelbeeralaunstreif auf Deleibt dagegen stehen.

§ 277. Malvenfarbstoff ist als Weinfärbemittel wege seiner Unschädlichkeit für die Gesundheit und seiner grosse Aehnlichkeit mit Weinfarbstoff, seiner Geschmacklosigkeit) und seiner grossen tingirenden Kraft sehr beliebt.

^{*)} Fliedersaft, der in der ersten Anslage noch als Wegfarbemittel aufgeführt wurde, kommt wegen seines auffallenis Geschmacks schwerlich noch zur Anwendung Zufein et in Fliederfarbstoff so rasch veränderlich, dass in einem Fliedersafschon nach Jahresfrist die Farbe sich in eine braune Masse von wandelt.



Mit alkcholischem Wasser geben die Blätter eine schönrothe Lösung, die hinreichend verdünnt eine weinähnliche Reaction F.g. 182 No. 1 offenbart, deren Achalichkeit mit verduantem Wein (Fig. 180 No. 3) sofort ersichtlich ist. Mit Weinsaure resp. Citronensaure wird die Absorption zwischen F und D erheblich intensiver während die Durchsichtigkeit für Blau wachst (vgl. die punktirte Curve I). Zusatz von Ammon wirkt abnlieh wie bei Heidelbeeren und frischem Weinfarbstoff d. h. es entsteht ein Streif bei D unter schön grüner Farbung (vgl. Curve 2)*. Derselbe hat sem Maximum mehr jenseits D nahe d. Diese Reaction ist wenig charakteristisch, besser ist die Alaunreaction, diese hefert wie Phipson zuerst pachwies, einen breiten verwaschenen Streif auf D. Derselbe bildet sich bei Malve noch leichter als bei Heidelbeere, sogar schon in schwach sauren Lösungen, während bei der Bildung des Alaunstreises bei Heidelbeeren die Neutralität nahezu erreicht sein muss. Verdüngt man den Marvenfarbstoff so wert mit Wasser, bis er das Absorptionsspectrum Fig. 182 Curve I giebt, und setzt alsdann zu je 2 CC, einen Tropfen gesattigte Alaunlösung, so färbt sich Malvenextract blau und trube, und zeigt einen Absorptionsstreif. Dieser Malvenalaunstreif hat sein Maximum auf D, fällt nach Roth hin rasch, nach Blau hin allmählich ab (Fig. 3). Ausserdem zeigt sich noch eine schwache Absorption des Dunkelblau. Setzt man vorsichtig NH₈ zu der alaunhaltigen Lösting, so wird sie grun und der Absorptionsstreif rückt mach D 1/2 d unter Trübung des Roth (Curve 4).

Malventinctur färbt sich mit NH, grasgrün, Fliedersaft olivengrün, die Färbung ist nicht lange von Bestand.

Durch Neutralisation kommt der ursprüngliche Streif (Curve 3) zurück.

Bei Verdünnung der Farbstofflösungen rückt der Anfalg der Absorption mehr nach D. Derselbe Farbstoff giebt jedelt mit Alaun bei Gegenwart von Weinsäure andere Renctionen; Malve färbt sich dann weinroth und der charakteristische Schatten auf D erscheint nicht. Da nun im Wein steht Weinsäure enthalten ist, so ist mit Alaun ohne Weiteres der Farbstoff nicht zu erkennen*1. Man kann jedoch die Reach erherstellen, wenn man den Wein vorsichtig mit verdunnten Ammoniak neutralisirt, bis die Farbenanderung eintritt und dann ein Paar Tropfen Essigsäure hinzusetzt, bis die rothe Farbe wieder erscheint. Jetzt lässt sich die Malvenrencins mit Alaun sehr gut erkennen, da schwache Essigsaure das Entstehen des Absorptionsstreifs auf D nicht verhindert.

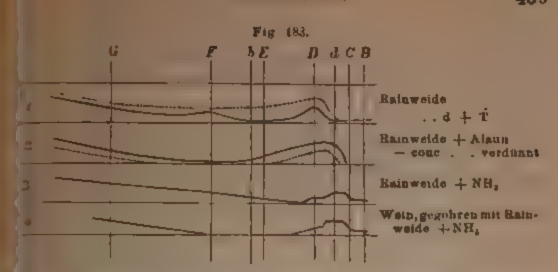
Bei geringem Gehalt von Malvenfarbstoff wird dersche ont dieser Operation leicht zu sehr gebleicht. Man verfährt daut wie folgt. Der fragliche etwa 4fach verdünnte Wein wird mit Alaun (2 Tropfen gesättigte Lösung per Cubc.) versetzt, dann vorsichtig mit 4fach verdünntem Ammon neutrabsut. Jeder Tropfen veraniasst eine Farbenänderung, die beim imschütteln wieder verschwindet. Bevor der Neutralisationspunkt erreicht ist (Prüfung mit Lakmuspapier), beobachtet man den Wein im Spectroskop, er zeigt dann sehon vor dem Neutralisationspunkt die Reaction Curve 3 (Fig. 1962).

In Rothwein der neben echtem Farbstoff et was Malve, enthält, lässt sich letztere gut dadurch erkennen, dass man verdünnt, bis das Weinspectrum No. 3 Fig. 180 eichtbar st, dann setzt man Alaun zu und neutralisirt nachher vorsichte. Nach jedem Tropfen Alaun kann man nachsehen und bed zeigt sich dann der Matvenstreif bet noch saurer Keachen, während der Ammon-Weinstreif erst bet völliger Neutralisation zum Vorschein kommt.

Amylalkohol extrahirt Malvenfarbstoff aus sauer reagrendem Wein leichter als reinen Weinfarbstoff. Ist der Wemnikalisch gemacht, so findet keine Extraction statt

Frischer Malvenwein farbt sich mit CuSO, schon

^{*)} Phipson hat vermuthlich nur die Reaction des Malverextracts, nicht aber die des damit gefärbten Weins untersucht.



Jolett, Bleiessig schlägt Malvenfarbe grün nieder. Der Farbtoff undert sich bei der Gährung nicht wesentlich. Der

mit gefärbte Wein halt sich nicht lange.

Ligustrum vulgaris, der Farbstoff der Rainet den beere, wird hauptsächlich in Sachsen zur Färbung er Weine benutzt. Es soll nachtheilig auf die Gesundheit rirken und Durchfall und Erbrechen veranlassen Dieses ürfte jedoch nur bei Uebermanss der Fall sein. Die Farbe, relche es ertheilt, ist höchst intensiv und haltbarer als die inderer Stoffe. Sie ist speetroskopisch leicht zu erkennen.

Die Farbe ist im alkoholischen Extract etwas bebr violett als die Weinfarbe. Das Spectrum des reinen verdunnten Saftes ist aber sehr bestimmt von dem des Weines und aller andern besprochenen Farbenittel verschieden durch den Schatten auf Dund inen zweiten schwächeren schwerer sichtbaren auf F. (Fig. 188 Burve 1). Amylalkohol extrahirt den Farbstoff nicht,

Weinsäure erhöht die Farbe und giebt höchst intentve Absorption, von d bis über Blan hinaus (siehe die punkte Curve I, Fig. 183). Alaun farbt den Extract prächtig Blau und verbreitert den Absorptionsschatten auf D, während ich in Grün und Blau die Absorption vermindert (s. Curve 2). Veinsäure vernichtet diese blaue Farbe und stellt eine vollzemmen weinahnliche her. Ganz vorsichtiges Neutralisiren dit verdünntem Ammoniak stellt die blaue Farbe und den Absorptionsstreif auf D wieder her.

Ammoniak farbt den verdünnten Saft schön grün, ann grau und liefert einen Absorptionsstreif ähnlich dem des mit NH₃ versetzten Weines (siehe Curve 3, Fig. 183). Gelation und Tannin entfärbt Rainweideextract nur sehr unvelles tändig. Mit CuSO₄ wird der Wein blau. ohne jedoch dæ Gelb in erheblichem Grade anszuloschen. Wein, der zu bechtem je halben Ligustrum-Farbstoff enthält, giebt mit CuSO₄ eine wenig charakteristische Farbung, die man nur hemerkt,

wenn man reinen Wein daneben prüft,

Weisswein mit Rainweidebeeren gefärbt, unterscheidet sich von reinem Rothwein bereits durch die starke Absorption auf D. die sich durch Alaun noch erbitt (siehe die ausgezogene Curve I, Fig. 182). Ist jedoch viel Weinsäure zugegen, so ist das Spectrum weinähnlicher jedoch sieht man, dass die Absorption unähnlich der des reinen Weinsach D hin wächst. Neutralisirt man aber den alauzhaltigen Wein vorsichtig mit NH₃, so entsteht die oben terschriebene, prächtig blaue Farbung und der dicht bei C einsetzende und bis über D hinausgehende Absorptionsschation (Curve 3); hat man zu viel Ammoniak zugesetzt, so entsteht ein Niederschlag, der aufgerührt ebenfalls den Schatten zwischen C und 1) giebt.

Der Absorptionsstreif auf D, den Ligustrumfarbstoff für sich allein zeigt, charakterisirt ihn hinreichend. In sein met Verhalten zu Alaun schliesst er sich dem Malvenfarbstoff au (Absorptionsstreif bei D). Abgährung verändert den Ligustrumfarbstoff nicht wesentlich. In theilweise mit Ligustrum gefärbtem Rothwein erkennt man ersteren nach dem Behandelt mit Faure's Reagens ohne Weiteres an seinem Spectrum.

Faure's Reagens (pag. 429) leistet zwar nicht, was leineber versprochen (vollständige Ausfällung des Weinfarbstoffs), aber es kann dazu dienen, wenigstens einen grossen Theildesselben fortzuschaffen und dann in der Flüssigkeit durestirenden Farbstoffe (Ligustrum, Malve etc.) besser zu erkennen.

Hat man demnach in einem Wein, der z. Th. echte.

z. Th. unechte Weinfarbe enthalt, durch die beschriebenen Reactionen den Verdacht auf Gegenwart eines der beiden Körper,
so ist Faure's Reagens zur Controlle von Nutzen.

Husichtlich des Fliederfarbstoffs sei bemerkt, im verschiedene Arten Succumbus sich verschieden zu verhade scheinen. Gewisse Arten geben mit Alaun einen de utlich en Streif gleich Malvenfarbstoff, während andere ein abweichendes Verhalten zeigen. Die Versuche darüber sind noch nicht abgeschlossen.

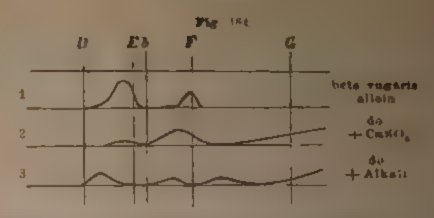
tharakteristischen Streisen in einer "wasserigen" Lösung, sei diese auer oder alkalisch, aber in Alkohol gelöst und leicht angesäuert, reigt sie ein ziemlich deutliches Band zwischen Gelb und (frun, bei 3,4 von Sorby's Scala (s. Fig 60 p. 66) und eine schwachere bei 7,4. Um diese Substanz zu entdecken, soll der Wein bis zu einer kleinen Masse abgedunstet und in starkem Alkohol wieder gelöst werden, und nachdem letzterer in einer Probirrohre gestanden hat, bis sich die unlosbaren Stoffe gesetzt haben und die Lösung ganz klar geworden ist, wird das Absorptionsband bei 3,4 Sorby mehr oder weniger deutlich erkannt, je nach der Menge der darin befindlichen Ratanha-Wurzel. Die natürliche Farbe des Weines macht es unmöglich, eine kleine Menge zu entdecken (Sorby.)

s 279. Scharlach- oder Kermesbeere. Der dunkelearmoisinrothe Farbstoff dieser Beeren zeigt zwei schwache Absorptionsbander welche deutlicher sind in alkoholischer als in wassriger
Lösung und zwar auf D . E und F "Um diese Substanz zu
entdecken, müsste man also das gleiche Verfahren beobschten,
wie bei Ratanha-Wurzel. Die Bander werden häufig etwas deutlieher durch Zufugen von schwefligsaurem Natron Diese Stoffe
konnen, wenn sie lange in Lösung aufbewahrt werden, sich verundern und möchten desshalb nicht bei allen Weinen entdeckt
werden konnen." (Sorby.) Verfasser beobachtete bei Spritextract
von Kermesbeere Reactionen, die den des Carmina § 253 auffallend
glichen

\$ 280. Saft der rothen Rübe. Nach Dr. von Lepel benutzt man in neuerer Zeit den Saft von der rothen Rübe (beta vulgaris) zum Färben des Weines Die Rübe giebt schon in kaltem Wasser ihren Farbstoff in reichlicher Menge ab und wenn man die allbekannten Wurzeln gut zerkleinert und in warmem Wasser einige Zeit digerirt, so kann man leicht ein sehr intensives Farbemittel herstellen. Alkohol mimmt gleichfalls den Farbstoff auf dieser Lösung haftet in bedeutend geringerem Grade der eigenthümliche Rüben-Geruch an.

Der Saft der Rube hat eine schöne Weinfarbe und zeigt im Spectrum zwei Absorptionsstreifen, die auch noch bei ziemlich starker Concentration der Probe getrennt bleiben (s. Fig. 184 Curve 1). Weisswein, der mit alkoholischer Saftlösung oder dadurch gefarbt ist, dass man ihn einige Zeit mit der gut zerkleinerten Rube stehen lasst, giebt gensu dasselbe Spectrum nur mit der Maassgabe, dass auch bei G eine geringe Verdunkelung eintritt. Schon diese zweit Streifen unterscheiden den Saft von einigen der gebrauchlichsten und bisher untersichten Farbemittel, wie Heidelbeere, Malve, saure Kirsche, Rainweide. Verdunnter Rothwein, der allein,

Fartistoffe.



abgeschen von der Verdunkelung bei G, den Theil des Spectrun zwischen F und D auslöscht, lässt diese beiden Streifen nicht zu erkennen. Noch weniger ist dies bei reinem Rothwein ohne Weitere der Fall, weil die Absorption sich über den ganzen gelben, grund and blauen Theil des Spectrums erstreckt. Mittelst Tannin und Gelatine (Faure'eches Reagens) kann man jedoch den reinen Weinfarhstoff zum Theil ausfallen, während die Probe, welche Betaiall enthält, gefärbt bleibt. Schwefelsaures Kupfer bewirkt auffallend Veranderung. Die Lösung wie ein Zusatz von diesem Resgen bewirken Orangefarbung, die Absorption auf F wird ganz bedeuten stärker und verläuft bei E, wo jetzt der Haupt-Streifer fast verschwunden ist (Fig. 184 Curve 2). Die mit Ca80 versetzte wässerige oder alkoholische Saftprobe wird a o f o r t orange nach mehreren Stunden aber gelblich grun. Absorption bleibt bei 🛭 und zugleich scheidet sich ein missfarbiger, braunlicher Vieder schlag aus. Dieser Vorgang wird durch Erwärmen beschleungt. Weinsäure beeinträchtigt in der Kalte das Auftreten der Reaction. Wenn man aber gelinde erwarmt, so versehwin int der Streifen bei E und der zuerst unsichere Einflum des Kupfers macht sich ganz deutlich geltend. Ein ge-lindes Erwarmen ist daher bei der Untersuchung von Wein, de ja stets Weinsäure enthält, zu empfehlen.

Von Sauren verandert Salpetersaure das Spectrum schon it der Kälte, Salzsäure, Schweselsaure und Essigsäure erst nach der Erwärmen. Es entsteht eine gelbe Farbung und Absorption auf Jund bei G. Weinsaure veranlasst diese Erscheinung nicht – Alkalien verursachen eine orange Farbe; die Absorption wird mehr nach D verlegt und es entsteht ein ganz schwaches 3. Band (Fig. 181). Kah, Natron, Ammoniak verhalten sich in dieser Beziehung gan ahnlich. Bei Gegenwart von Alaun wird die Probe mehr violett der Hauptstreif beginnt näher an D. der andre wird viel schwiches

Genau dieselbe Wirkung haben Magnesiasalze.

Nach Andern soll die Beta vulgaris (Dingler's polyt. Journ 1876, Bd. 222, S. 476) als Weinfarbemittel nur zur Verdeckum

des Fuchains benutzt werden

Man kann sur Erkennung von der Eigenthümlichkeit de Beta-Saftes Gebrauch machen, nach welcher er an Amylalkolo Weinfärbungen mit Heidelbeere, Malve und Rainweide. 443

men Farbstoff nicht angiebt, und dadurch aus dem Farbstoffmenge das Fuchsin absondern und jede Flüssigkeitsschicht für ih untersuchen. Dr. von Lepei giebt auch noch andre Mittel an, ohne Ausschütteln Fuchsin neben Beta-Saft zu erkennen, die jedoch weniger einfach scheinen (Näheres chem. Ber. XI, 1552).

S 281 Uebersicht über Weinfärbungen mit Heldelbeere, des und Rainweide. Die drei Hauptweinfärbemittel haben ei Resctionen gemein: die mit Ammon und die mit Alaun; reh beide unterscheiden sie sich von echtem Weinfarbstoff, mit Alaun und Ammon keine andre Absorption liefert, mit NH₃ allein. Diese aber ist durch die Lage des sorptionsmaximums (auf d oder zwischen d und C) bestimmt den Ammonstreifen der Färbemittel verschieden.

Dadurch kann ein nicht zu alter Wein als künstlich mit

Janzenfarbstoffen gefärbt, sehr wohl erkannt werden.

Handelt es sich um die Feststellung, welcher Zusatzdetoff hier vorliegt, so ist zunächst Ligustrumbeerenfarbe atimmt durch ihre Eigenreaction (ohne Ammon und Alaun) 3. 184 Curve 1 zu erkennen, selbst in 3 Jahr alten Weinen.

Die Unterscheidung zwischen Heidelbeerfarbstoff und Alvenfarbstoff ist aber weniger leicht und gelingt sicher nur frischem Farbstoff. Die wichtigsten Unterschiede sind

Der Malvenalaunstreif bildet sich in schwach sauren sungen viel leichter als der Heidelbeeralaunstreif, der hezu Neutralität verlangt. 2 Der Heidelbeeralaunstreif igt eine auffaltige Lagenanderung (Maximum rückt von 3. D nuf D) wenn der Neutralisationspunkt überschritten ird, zugleich verandert sich die Flüssigkeit von Violett in au (s. o). Der Malvenalaunstreif rückt unter gleichen instanden von D nach D 1. d. 3. Der Malvenammontreif hegt mit seinem Maximum rechts von D, nahe D 1/2 d, r Heidelbeerammonstreif auf D selbst.

Die seltener angewendeten natürlichen Weinfärbemittel ermesbeere und Ratanhawurzel und Runkelrübe lassen sich den ihnen eigenen besonderen Kennzeichen erkennen, tanhawurzel am schwersten (s. p. 441).

\$ 282. Tebersicht über das Verhalten von Weinfärbungen anderen Farbstoffen. a) Bleiessig, 2—6 Tropfen per abc., faht den naturlichen Weinfarbstoff, sowie die meisten natlichen, ausgenommen Fuchsin. — Dadurch kann

man leicht Fuchsin von den übrigen Stoffen trennen und für sich erkennen.

- b) Für die übrigen Färbemittel, namentlich die künstlichen Farbstoffe, gewährt Cazeneuve's Verfahren gute Abscheidungsmethoden. (Vgl. pag. 432.)
- c) Fuchsin, Rubin und die grosse Mehrzahl der sonstigen sogenannten Theer-Farben, ferner Blauholz und Rothholzfarbstoff, Lakmus und Carmin (bei Gegenwart von Säure) werden leicht durch Amylalkohol ausgeschuttelt. Gewöhnlich ist nur einer dieser färbenden Körper vorhanden und lässt sich dann an seiner Eigenreaction sehr best.mut erkennen. Wir verweisen auf die bei jedem Farbstoff veschriebenen Untersuchungsmethoden.

Die vom Kaiserlichen Gesundheitsamt empfohlene Methode, Fuchsin in Wein nachzuweisen durch Alkalischmachen und Ausschütteln der freien Basis des Rosanilins mit Aether, Abheben und nachheriges Ansäuren der Aetherlösung mit Essigmure kann, nicht als eine empfindliche Probe angeschen werden. Vergentit man dieselbe mit der p. 355 empfohlenen einfachern Probe (Ausschutteln mit Amylalkohol), so erscheint letztere an 10 Mal empfindlicher

Rubin wird ebenfalls leicht von Amylalkohol aufgenommen.
Ammoniak im Ueberschuss bleicht es ebenso aus wie Fuchsin.

Blauholz- und Rothholzfarbstoff erkennt man in dem Amylalkoholauszuge durch Versetzen mit alkoholischem Ammen wodurch der Hauptstreif beider Farbstoffe (s. p. 405) zum Vorschein kommt (s. auch den Nachtrag).

d) I'm Alaun im Weine nachzuweisen, setzt man nach Uffelmann (s. pag. 201) zu 2 com desselben 4 com dest. Wasser, schüttelt und fügt bis zur neutralen oder schwich alkalischen Reaction Natr. carb. hinzu; die Farbe wird geibbräunlich. Werden nun weiter 6 Tropfen einer gesättigtet Biauholzfarbstofflosung zugefügt, so wird die Farbe, falls keit Alaun zugegen, bräunlichroth, im andern Falle violettroth schliesslich violettblau werden. Findet man durch das Spectroskop das Feld von D bis d beschattet, so ist, gierd viel ob auf der anderen Seite von D eine Absorption vor handen oder nicht vorhauden ist, Alaun zugegen Ein Gehal von 0,1 Proc. Alaun kann hierdurch mit Sicherheit nachge wiesen werden.

Verfasser räth lieber zur Entfärbung des Weines mi

Alkohol, event. Eindampfen, Neutralisation und Versetzen einer salmiakhaltigen Blauholzlösung, wodurch die Reaction 27 zu Stande kommt, welche die Thonerde bestimmt ernen lasst

§ 232a. Chancel's Verfahren. Ch. beschreibt folgende Mithode, um gewisse Farbstoffe, wie Fuchsin, Carmin, digoschwefelsäure. Campechefarbstoffe und reanuttfarbstoff (Alkannin) im Weine nachzuweisen. Wem wird mit der hinreichenden Menge Bleiessig aus-Allt der Niederschlag gesammelt und 3-4 mal mit heissem baser ausgewaschen. Ist viel Fuchsin vorhanden, so zeigt Filtrat e.ue rothe Farbe; die anderen Farbstoffe, sowie der meste Theil des Fuchsins (2) befinden sich im Niederschlage. roelbe wird auf dem Filter mit einer zweiprocentigen Losung Lal.nmearbonat ansgezogen, wodurch Fuchsin, Carmin d Indigoschwefelsäure in Losung gehen. Fuchsin erkennt in an der rothen Farbe, welche das Filtrat bei dem Ueberaugen nut Essigsaure annimmt und am Absorptionsstreif. er Forbstoff wird durch Schütteln mit Amylalkohol entfernt od sodana einige Tropfen Schwefelsäure zu der wässrigen basigkeit gefügt, welche die Carmiusähre in Freiheit setzen. chilem nese chenfalls mittelst Amylalkohol entfernt, bleibt ur Indigoschwefelsäure in Lösung, welche an der Farbe und petraireaction erkannt wird (s. § 241).

Der mit Kaliumcarbonat ausgezogene Bleiniederschlag bit in eine zweiprozentige Losung von Schwefelkalium den impechefarbstoff und den natürlichen Weinfarbstoff ab. sterer kann in der Losung mit Hulfe folgender Reaction, lebe auch direct nuf den ursprünglichen Wein anwendbar nachgewiesen werden. Man erhitzt wenige Cubem, der besigheit mit etwas gefalltem Calciumcarbonat, versetzt mit ihren Trepfen Kalkwasser und filtrirt; bei natürlichem Wein der Filtrat kaum etwas grünlich, bei Gegenwart von impechefarbstoff jedoch schön roth gefärbt.

Nachdem der Bleittiederschlag mit Schwefelkalium benielt worden, enthalt er noch den Orennettfarbstoff (Alkannin 2001 der mit Alkohol ausgezogen werden kann.

VI. Reine, frisch bereitete Fruchtsäfte.

Dr. von Lepel beschreibt die Reactionen folgende Fruchtsäfte: *)

g 283. Himbeersaft. Es ist hier nur von der rothen un nicht von der blass-gelben Modification der Himbeerfrucht die Red Die rothen Beeren geben ihren stark fürbenden Saft beim Press oder bei kalter Digestion mit destillirtem Wasser leicht ab. Die Lösung besitzt eine prachtvoll rubinrothe bis weinrothe Farban und den eigenthümlichen Himbeer-Geruch. Das Farbungsvermögnist ungefähr das doppelte von Kirschsaft oder Johannisbeersaf und das vierfache von Erdbeersaft. Eine schwach blänlich Fluorescenz lasst sich in concentrirter Lösung beobachten. Die Kochen wird die Farbe erst dann nach Schmutzigbraun gesinket wenn der Saft bis zur Syrupdicke eingedampft wird. Dann wie schwindet auch das Aroma. Das Spectrum des reinen Himbeersaftes bietet im Vergleich zu denen der übrigen genannten Saft wie auch zu denen der meisten rothen Beeren und Fruchte der verschiedensten Art nichts Eigenthumliches dar. Man beobachte

bei einiger Concentration einen Schatten von D

sich beim Verdünnen mit Wasser in zwei ziemlich stark in einander laufende Streifen auflösen lasst. Das Minimum der Verdunkelung ist auf Eh. Eine End-Absorption des rothen ode

S 284. Kirschsaft.**) Der leicht zu gewinnende Saft des sauren Kirsche, welcher wie der vorige schon in der Kalte noch dem Wasser in großer Menge mittheilt, hat die eigenthümlick kirschrothe Farbe, keine Fluorescenz und ein nicht sehr starke Aroma. Durch längeres Kochen verändert der Saft Farbe und Spectrum nicht. Letzteres ist das vom Himbeersaft Es hestell aus einem Schatten auf E b bis F, der sich beim Verdungen unzwei sehr unschaff getrennte Streifen theilt. Auch der Kirschlaft zeigt keine Absorption bei C, wohl aber in stärkerer Concentration oder in diekeren Schichten eine geringe End-Absorption bei G.

§ 285. Erdbeersaft. Die rothen Fruchte der Garten Varietäten geben einen Saft von schön rosa Färbung. Derselbbesitzt einen deutlichen Stich in's Orange und eine ausserst gering Fluorescenz nach Violettblau. Kochen ändert diese Eigenschaftenicht. Der unverkennbare orange Farbenton ist für jeden Erdbeersaft charakteristisch. Im Spectrum beobachtet man leicht (Fortsetzung p. 448.)

*) Zeitschrift für analyt. Chem. 1880.

Herz-Kirschen mögen, weil sie seltener und weniger allgemein in Saft-Handel vorkommen, an diesem Orte übergangen werden.

	Johannisbeereaft,							
	rothvolettr Farbe rescent nach Violett. Niederschlag weisslich, Absorption bei 3. E. viel stärker siehe Curve 3 siehe Curve 4	weisser, kasner Nieder- schlag, blanes Filtrat. Absorption auf D and ganz schwach in Roth (Curve 10)	kalt; Stich m's Violette, a wird starker als A, Absorption hei G (Curve 1) - Heise; Farbe etrohgelb, nur Endabsorption	siehe Curve 19	kalt und heiss unverändert			
a Langer to 2 co	zweiSchnttenvonD F, rothvolettr Faibe Niederschlag weisslich, gallertartig. Heiss; viel stärker	Ausfällung des Farb-weisser, kasigeer Nieder- stoffes, gallertartig, schlag, blaues Filtrat, schwach ross, wird Absorption auf D und allmählich farblos ganz schwach im Roth (Curve 10)	Streifen bleibt. Dazu kommt End-Absorp- tion bei Unud G halt- barer als die obrigen (Curve 14). Heiss: Zer- störung der Streifen. Gelbe Farbe. Nieder- schlag	siehe Curve 18				
DE DE LE MY	blauviolett, Absorption zwei Schäuften von D. F., blau mit starker Fluo- auf D bis d, nicht rothviolette Faibe rescent nach Violett. zwischen b und E. Niederschlig weieslich, Absorption bei 3. E. ebenso viel stärker Heiss: gallertartig. Heiss: Opalisiren, siehe Curve 2 ; siehe Curve 3 siehe Curve 4	hellblaue - blaugrüne Farbe, flockige Trü- bung. Spectrum un- scharfes Band auf D bis d und Absorption des Roth (Curve 3).	vorübergehend violett- roth. Mit starker Ab- sorption zwischen. D undEF. Beiderseitige End-Absorpt, Curve 13. Bald aber gelbe Farbe mit End-Absorpton bei G. Heiss: ebenso.	siehe Curve 17	usch einiger Zeit Stich ins Violette, Absorption reicht bis D (Curve 20), Ebenso heiss			
	tief veilehenblau. Absurp- blauviolett, Absorption zwei Schntten von D. F., tion rechts ben D mit Ab. auf D bis d, nicht rothviolette Faibe schattering nach E.— Heiss. zwischen b und F. Niederschlag weissich, Gockiger Niederschlag violetter Reflex Heiss: gallertartig. Heiss: ebensu viel starker siebe Curve 1 Fig. 187 siehe Curve 2 ; siehe Curve 3	Blet-Acetat blave Farbe, Absorption and D Fig. 18% Curve ? Hell ber C. Schwerer, große- flockiger Niederschlag	Anfangs violett. Streifen vorübergehend violett-Streifan bleibt. Dazu kalt: Stich m's Violette, suf D E und D Dunkel roth. Mit starker Ab- kommt End-Absorp-, a wind starker nis A, and D Dunkel Dunkel sorption zwischen D tion het t' und G halt- Absorption het G bei C und G Curve 12) und E-F. Beiderseitige barer als die nbrigen Curve 12. Heiss: Almähhch gelbgrün. Nur End-Absorpt, Curve 13. (Curve 14). Heiss: Zer- Farbe etrohgelb, nur End-Absorption bei G Bald aber gelbe Farbe störung der Streifen. Endabsorption (Curve 12). Heiss: orange mit End-Absorption Gelbe Farbe. Nieder- Nieder- Niederschlag bei G. Beiss: ebenso, schlag	siehe Curve 16	kalt: unverändert. Heiss nach einiger Zeit Stich farbloser, flockiger Nieder ins Violette. Absorption schlag und blassere Färbung reicht bis D (Curve 20). Ebenso heiss			
	Estignary Thonerdo 1	Blet-Acetat	Chlorid	Eisenchlorid bei langerer Wirkung	Mangen- chlorid			

dass der Absorptionsschatten zwischen b und F sich nach Daüber E hinaus allmahlich verliert, während er hinter P plötzlich aufhört. Eine Theilung dieses Schattens in zwei Streisen wirdbeim Verdünnen nicht beobschtet, sondern es nahm die Intentider Absorption gleichmassig ab; dagegen wurde eine geringe Verdunkelung bei G constatirt.

§ 286. Johannisbeersaft. Auch hier ist nicht von de blassen, fleischfarbigen Modification die Rede. Der Extract is rothen Beeren unterscheidet sich im concentrirten Zustande vor den vorigen Saften dadurch, dass er nach längerem Stehen ein gallertartige, steife Masse bildet, welche sich nur muhsam bliters lässt. Die Farbe ist rosa und wird durch Kochen nicht verailert Eine Fluorescenz nach Violett ist nicht zu übersehen. Die Spectrum ist das vom Kirschsaft. Da aber der Farbatoff des Beeren sehr intensiv ist, so muss man stark verdünnen, um zwi Streifen zu erblicken.

Zusatz von Reagentien zu den Süften, die bei der Luter suchung soweit mit Wasser verdünnt wurden, bis die Abscriber auf E bis F jene beiden unscharf getrennten Schatten-Streife zeigte, ergab Folgendes (vergl. die Tabelle p. 447 und Fig. 25)

Charakteristisch ist bei

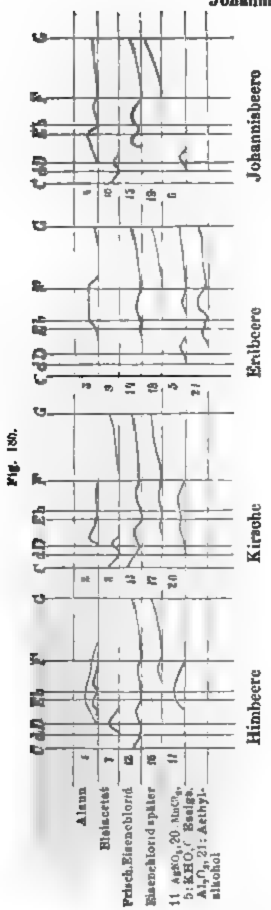
Himbeersaft: Verhalten gegen
Pb (C₂H₃O₂)₃; AgNO₃ s. Curve 11), Fe₂Cl_a; MagCl_a

Kirschsaft Verhalten gegen Alaune (s. Curve 1); Pb (C₂H₃O₂); Fe₂Cl₆; Mn₂Cl₆.

Erdbeersaft Verhalten gegen Alkalien (s. Curve 5), Pb (C2HaO1)a; C4HaOH; C4Ha

Johannisbeersaft: Verhalten gegen essiga Thonerde is Curse of Pb (NO₂); Faurè's Reagens (fallt theilweise).

In Gemengen von diesen Säften lässt sich nach obiger Tabeligeder einzelne qualitativ so erkennen. Zunächst achte man grott auf Farbe, Spectrom, Geschmack und Geruch des fraglochen Satte Dann aber nehme man folgende Versuche vor. Zu einer Protivon 2 ccm wird ein Tropfen verdunnter HCl gesetzt und darat vorsichtig mit NH₄, oder besser mit KOH, neutralisiet. Sofortigtiefblaue bis violette Farbung und Absorption auf 1) mit Entabborption deuten auf Himbeere, Kirsche oder Johannistere Entsteht im Reflex noch Dunkelroth bei schmutzig rither Farbund liegt die Absorption bei Dinach E zu, so ist viel Endichen saft zu vermuthen. Man pruft darauf weiter mit Philipping und in einer concentristen Probe mit CHCla. Erfolgt dalum Trubung bei Gegenwart von etwas Alkohol, so ist die Geginsat von Erdbeeren erwiesen. Größere Mengen Johanniste eine von Erdbeeren erwiesen. Größere Mengen Johanniste eine Leigt die Probe mit Philipping. Der entstandene Nieders ihmuss sich beim Kochen lösen (Unterschied von dem Erdbee Niederschlag.)



Himbeersaft läset sich in einem Gemenge durch AgNO: und Erwärmen mit 1 Tropfen HNO: nachweisen. Es entsteht das verzeichnete Spectrum (Curve 11) und die heliblaue Fluorescenz Man prüfe auch mit l'Og(NOz)a, ob der entstehende Niederschlag flockig (Himbeere), oder fein (Kirsche) ist, ebenso mit Mn₂Cl₆, ob in der Hitze ein Niederschlag entsteht (Himbeere) und mit Alaun, Verschiebt sich bei diesen heiden letzten Versuchen die Absorption nach D, so ist Kirsche in dem Gemenge. Wird endlich beim Schütteln mit Aether die Probe nach einiger Zeit blasser, so deutet dies gleichfalls auf Kirsche.

Ueber die Veränderung mit dem Alter berichtet Dr. v. Lepel:

Wenn man ältere Säfte mit ganz frischen vergleicht, so dürfte man zu folgendem Resultat kommen

Im Speciellen:

 Der Himbeersaft verliert im Laufe der Jahre von seinem Färbungsvermögen. Es tritt ferner eine Aenderung der Reactionen mit Metallsalzen in der Art em, dass die farbigen Niederschläge entweder an Intensität (Ph(C₄H₂O₈)₂) oder an Bestimmtheit der Farbe und Absorption verlieren (CuSO4) oder endlich, dass der beim frischen Saft entstehende Niederschlag ganz fehlt (Fe₂Cl₆ and UO₂(NO₂)₂ and MngClg). Von anderen Reagentien verdient der Amylalkohol Erwähnung, der von älteren Säften etwas mehr aufnimmt, als von jüngeren und das Faure'sche Reagens, welches den Farbstoff des alten Saftes theilweise ausfällt.

2) Der Kirschsaft zeigt nach drei Jahren noch eine sehr starke Färbung und scheint überhaupt in Bezug auf Haltbarkeit mit dem Johannisbeersaft*) an der Spitze zu stehen. Die Metalsalze resgiren in älteren Jahrgangen oft ebenso wie im ersten, ausgenommen CuSO₄. Pb(C₂H₄O₂)₂. UO₂(NO₂)₃. Cr₂K₂O₇. Das charakteristische Rengens für jungen Saft — Mn-Salze — versagt bei älteren seinen Dienst. Es mag hier beiläufig erwähnt werden dass der Kirsch-Farbstoff sich mit dem Niederschlage von Thoserdehydrat ausfällen lässt. Die Untersuchungen über diesen Gegenstand werden noch fortgesetzt.

3) Die Erdbeeren im 4. Jahre haben mit wenigen Ausnahmen andere Reactionen, als im 1 Jahre gegeben. Die Bestimmtheit der Farben verliert bei diesen Proben und die charakteristische Reaction mit Chloroform oder Benzol gilt nur für ganz jungen Saft.

4) Die Färbung des Johannisbeersaftes ist, obgleich etwas ins Orange spielend, sehr intensiv und seine Haltbarkeit eine sehr grosse. Von den Reactionen mit Metallsalzen gilt fast dasselba wie beim Himbeersaft. Es verschwinden die vorher beobachteten Farben bei Pb (C₂H₃O₂)₂, ändern sich bei CuSO₄, Fe₂Cl₅, IO₂ (NO₃)₃, während Mn₂Cl₅ keine Verschiedenheit verursacht. Das Faure'sche Reagens fällt nichts vom älteren Farbstoff, Amyl-Alkohol nummt nichts davon auf, Aethyl-Alkohol ist ohne alle Wirkung auf den Saft.

1m Allgemeinen muss Folgendes hervorgehoben werden:

Sämmtliche Fruchtsäfte erhalten im Laufe der Zeit eine End-Absorption bei G und einen mehr oder weniger deutlichen Such ins Orange. Die Absorption bei E-F wird nach D zu noch weniger scharf und dehnt sich in dieser Richtung etwas mehr sut Sonst bleiben Farbe und Fluorescenz, wo sie bei jungen Säften waren, im Grossen und Ganzen unverändert.

Die Reaction gegen Sauren ist bei sämmtlichen Proben unverändert wie bei jungen Säften. Aber in einer für alle Säfte charakteristischen Weise reagiren die Alkalien. Es gelingt nämlich auch bei dem sorgfältigsten Zusatz von Alkalien nicht mehr, die tief violett-blaue Farbung hervorzubringen, bezw. bei Erdbeeren

den tief orange-rothen Ton mit rothem Reflex.

Capitel III.

Alkaloide.

Im Jahre 1876 wies A. Poehl (Petersburg) nach, dass gewisse Alkaloide nach Behandlung mit H₂SO₄ oder Fröhdes Reagens (s. n.) charakteristische Spectralreactionen liefern.**)

^{*)} Eine in der Praxis wohlbekannte Thateache.

C. Hock (Dissertation Bern 1882) fortgesetzt und haben hinteressantes Material ergeben.

Hock hat hierbei unch einige Substanzen untersucht, die int zu den Giften gehoren, wie Salicin, Phloridzin etc.

Die Quantitat der Stoffe, wie man sie bei Hervorrufen Farbenreactionen der Alkoloide gewöhnlich anwendet (also 0.10 gr.), genügt vollstandig zur spectralanalytischen ersuchung: in den meisten Fallen hat man noch mit den reffenden Säuren etc. zu verdünnen, wenn die Streifen ereinen sollen. Ein möglichst lichtheltes Spectrum bei enger itt finung ist Haupterforderniss bei diesen Untersuchungen.

Probefüssigkeiten sind in der Weise bereitet worden, vol der zu untersuchenden Stoffe in einem Porzellandichen mit 1,0 der betreffenden Reagentien übergossen und ihrt wurden. Zeigte sich bei der Prüfung durch das etroskop, dass die Färbung noch zu intensiv war, so wurde aahlich mit dem betreffenden Reagens verdunnt, bis eventuell Stiellen erschienen. Sämmtliche nachbenannte Stoffe wur ien ihr Verhalten gegen Schwefelsaure, Salzsäure Erdmann sich ing ***) und Frohde's Reagens †) untersucht und die stehenden Farbenerscheinungen auf ihr spectroskopisches rhalten gepruft. Bei denjenigen Körpern, von welchen zakteristische Farbenreactionen bekannt sind, die durch lere als vorgenannte Reagentien hervorgerufen werden, den auch diese berücksichtigt.

\$ 287. Belladonnin in concentrirte Salzsäure eingetragen, it eine schwach gelblich gefärbte Lösung, welche beim Erwärmen

^{*)} Arch. d. Pharm. 13, 413,

^{**} Berichte d. D. chem. (res. 12, 1558.

Zur Darstellung von Erdmann's Mischung werden 6 Tropfen petersaure von 1,25 spec Gew. zu 1 20,0 Wasser gegeben und dieser Mischung 10 Tropfen zu 1e 20,0 reiner conc. Schwefelte hinzugefügt.

Der Herstellung von Fröhde's Reagens löst man reine sybdansaure oder molybdansaures Natron unter Erwarmen in centriter Schwefelsaure auf. Am besten verwendet man auf bem Schwefelsaure im molybdänsaures Natron und stellt die ung, welche farbios sein muss, unmittelbar vor den Versen her.

rothgelb wird. Diese rothgelbe Flüssigkeit zeigt durch das Spectroskop betrachtet einen starken dunklen Streifen im Blaugrün vor der Fraunhofer'schen Linie F, während alle andern Farben ziemlich ungeschwächt hindurch gehen. In Schwefelsaure löst sich Belladonnin gelbbraun und giebt ebenfalls das dunkle Band bei F, aber weniger deutlich, da zugleich Blau und Violett beschattet sind (Fig. 184 Curve 1).

§ 288. Digitalin. Löst man Digitalin in concentrirter Salzsaure und erwarmt, so erhält man eine braunlich-grüne Flüssigkeit. Sie zeigt einen starken Absorptionsstreifen im Anfang von Blas auf F. Das übrige Blau geht hindurch, wahrend Violett von F 1 e G an verdunkelt ist (Curve 2). Das krystallisirte Digitaline de Nativelle giebt dieselbe Erscheinung Lässt man statt Salssaure concentrirte Schwefelsaure auf Digitalin wirken, so erhält man eine braunrothe Lösung, durch welche zwei dunkle Limes erscheinen. Die eine stärkere befindet sich im Grun zwischen K und b, die andere etwas schwächere im Blaugrün vor F (Curve 3). Setzt man dieser Lösung des Digntalins in Schwefelsäure einige Tropfen von Erdmann's Mischung zu, so geht die Färbung etwas in carmonantroth über und es tritt allmahlich noch eine drute intensive Lime im Gelb (bei D) auf (Curve 4), während die beiden anderen etwas schwächer werden. Trägt man Digitalin direct in Erdmann's Mischung ein, so erblickt man zunächst nur die starke dunkle Lime auf D, worauf nach und nach auch die bei E etwas deutlicher wird. Am schöusten erscheinen die drei Linien (bei D. E und vor F) zusammen, wenn man Digitalin in Schwefelsäure löst, welche auf 10,0 einen Tropfen einer 5 % Eisenchloridlösung enthalt. Namentlich diese Reaction ist sehr interessant; die Farbung halt sich tagelang und zeigt die Linien auch noch nach dem Erwarmen bis auf etwa 80° (Curve 5). Keines der zahlreichen Alkaloide giebt eine ahnliche Absorption.*)

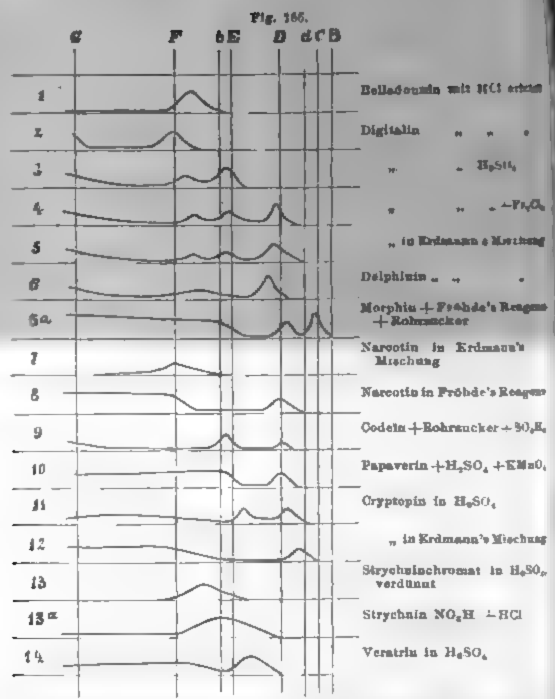
§ 289. Delphinin. Durch Einwirkung von concentr. Schwefelsäure auf Delphinin erhalt man eine hellbraune Färbung ahnlich derjenigen, welche Digitalin in Schwefelsäure hervorbringt. Durch das Spectroskop konnen dieselben jedoch auf das Sicherste von einander unterschieden werden. Die Lösung des Delphinins in Schwefelsäure lasst einen kräftigen Absorptionsstreifen im Grungelb tei D 1 2 E auftreten (Curve 6). Fügt man ein Tröpfchen Bromwasser, oder einige Tropfen Erdmann's Mischung, oder nech

^{*)} A. Pochl hat die Reaction auf Digitalin von Trapp untersucht, diese besteht darin, dass Phosphormolybdänsäure mit Digitalin einen Niederschlag bildet, welcher mit der Flüssigkeit erwarmt sich intensiv grün löst; diese Lösung wird auf Zusatz von NH-tiefblau. Erwahnte Reaction tritt nach Bestimmung von Trapp noch bei 0,0006 gr. ein. Die grüne Lösung giebt nach Poehl einen Streifen auf D ½ E neben zweiseitiger Absorption. Die blaue Lösung löscht Roth bis C ¼ D aus.

besser etwas der obengenannten eine Spur Eisenchlorid enthaltenden Schwefelsäure hinzu, so wird der Streifen noch intensiver. Bei Digitalin in Schwefelsäure ist, wie schon dort angegeben, die Lage der Streifen eine andere; ferner bewirkt dort der Zusatz von Erdmann's Mischung, oder eisenchloridhaltiger Schwefelsäure das Auftreten einer Linie auf D, eine Erscheinung, welche bei Delphinin nicht eintritt. Auch die beim Erwärmen mit Salzsäure entstehende Grünfärbung, welche unter Digitalin angegeben ist, wird durch Delphinin nicht hervorgerufen.

- § 290. Staphisagrin. Dieses neben Delphinin in den Samen von Delphinium Staphisagria enthaltene Alkaloid zeigt bei Einwirkung obiger Reagentien dieselben Färbungen wie Delphinin. Auch bezüglich der Absorptionsverhältnisse ist es von Delphinin nicht unterschieden. (Möglicherweise war der untersuchte Körper delphininhaltig.)
- § 291. Morphin. Von Morphin sind eine grosse Anzahl Farbenreactionen bekannt, die spectrale Prüfung liefert jedoch bei den meisten derselben keine günstigen Resultate. Die rothe Färbung, welche durch Zusatz von salpetersäurehaltiger Schwefelsäure, die blaue, welche durch Eisenchlorid, die grüne, welche bei Erwärmen von Morphin mit arsensaurem Natron und Schwefelsäure entsteht, sie alle zeigen nur mehr oder weniger intensive Beschattungen, ohne aber bestimmte abgegrenzte Linien oder Bänder hervortreten zu lassen. Nur die durch Zusammenbringen von Morphin mit Frühde's Reagens entstehende violettrothe Färbung. die übrigens an Empfindlichkeit alle vorhergehenden weitaus übertrifft, lässt ein breites Absorptionsband im Grün erkennen. Diese Reaction hat jedoch den Nachtheil, die Färbung und damit auch die Absorption sehr rasch zu ändern, und verliert dadurch für die Spectroskopie an Werth. Hock hat bei seinen Versuchen gefunden, dass die violette Färbung des Morphins mit Fröhde's Reagens durch Einwirkung von Rohrzucker in eine dunkelgrüne umgewandelt wird. welche sich längere Zeit hält. Es ist jedoch erforderlich, dass man nach Zusatz des Zuckers mit einem Glasstäbchen einige Minuten agitirt, um die Färbung schön auftreten zu lassen. Diese dunkelgrüne Lösung zeigt sehr charakteristische Absorptionsverhältnisse, indem sie zwei deutliche dunkle Linien liefert, von denen sich die eine bei C. die andere bei D befindet. Beide sind durch ein schmales Band orangen Lichtes getrennt. Der grösste Theil des Grün geht hindurch, während von Blaugrün an das Spectrum verdunkelt ist (Curve 6a).
- \$292. Narcotin. Zum Nachweise des Narcotins bedient nan sich hauptsächlich der Farbenreactionen, welche durch Erdnann's Mischung und Fröhdes Reagens erhalten werden. Erdnann's Mischung nimmt bei Einwirkung auf Narcotin eine rothe Färbung an. welche spectroskopisch durch ein breites Band im Blaugrün auf F ausgezeichnet ist (Curve 7). Die Absorption ist twas verwaschen, aber immerhin noch deutlich erkennbar. Für

Alkaloide,



den spectralanalytischen Nachweis noch charakteristischer ist die Grünfarbung, welche bei Auflösen des Narcotins in Fröhdes Reagens entsteht. Durch dieselbe erscheint ein dunkler Streifen im Gelb auf der Lime D; die grüngelben und grünen Strahen gehen hindurch, aber von Blaugrün an beginnt wieder intensive Verdunkelung (Curve 8.

In concentrarter Schwefelsäure löst sich Narcotin anfangs farblos; die Lösung wird rasch gelb und nach einigen Stunden rothgelb, sie zeigt sodann Beschattung von Blau und Violett. Erwarmt man jedoch Narcotin mit Schwefelsäure, so tritt eine violette Färbung ein, welche schon von Gelbgrün an mässig

208. Codein. In Erdmann's Mischung lost sich Codein gelblicher Farbe, mit Fröhde's Reagens dagegen furbt es sich o wie Narcotin, dui kelgrün. Wahrend nun bei Narcotin, echon oben mitgetheilt, diese grune Losung eine starke Ablion auf D bewirkt, ist bei Codein, unter denselben Vernissen bei Daur eine sehr schwache Beschattung wahrzunehmen. Iem spectralen Nachweise eignet sich bei Codein sehr gut die fürbung, welche dasselbe mit Schwefelsaure und Rohrzucker unt. Diese rothe Losung zeigt eine deutliche Absorptionsin der Mitte von Grun zwischen E und bi Curve 9. Die thon gelingt am besten, wenn man das Codein, mit etwa seinem achen Gewichte Rohrzucker vermengt, in verduinter Schwefeliost und daum trepfenweise unter Umruhren so viel confirte Schwefelsäure beigiebt, bis sich die Flüssigkeit hochroth So lange die Färbung noch sehr intensiv ist, wird das Spectrum bis auf Roth verdunkelt; bei dem Verdunnen mit annter Schwefelsaure erblickt man aber sehr deutlich den Men im Grün*)

§ 294. Papaverin. Von concentrirter Schwefelsaure wird verin mit violetter Farbe gelöst. Diese Flüssigkeit absorbirt ingsweise Grun, ohne indessen ein eigentliches Band erkennen isen. Enthalt die zur Aufweung dienende Schwefelsaure eine bermangansaures Kali, so entsteht eine blaugrune Farbung, die un dunkles Band im Gelb auf Dizeigt; das rothe und Licht ist sichtbar, Bau und Violett aber verdunkelt. In Schwefelsaure darf man jedoch nur so viel übermangansaures eintragen, dass sie schwach gelb gefärbt wird (Curve 10),

S 295. Cryptopia. Die Lösung des Cryptopins in conreter Schwetelsaure ist von blauer, ein weing ins Violette
ender Farbe. Sie unterscheidet sich durch ihre Absorptionsklemisse wesentlich von der ebenfalls blau-violetten Farbung
Papaverins in Schwetelsäure, welche nur einen Schatten auf
gielt, während die Urvitopin-Schwefelsaure zwei schöne
kle Linien im Gelb und Grungeib erkennen lasst. Die eine
det sich bei D, die andere bei D 1/2 E (Curve II). Die
ang darf jedoch nicht zu intensiv sein, da sonst die beiden
nicht zu einem einzigen breiten Bande zusammenfliessen. Eine
kills sehr schone Farbenreaction, die auch durch Absorption
azeichnet ist, erhalt man bei Aufleisen vin Gryptipin in Erdlie Mischung. Es entstigt dadurch eine dunkelgrune Farbung,
de Blau und Violett absorbirt, Grun hindurchlasst und im
ge zwischen C und D ein Band wahrnehmen lasst (Curve 12).

Nach Poehl lost sich Code in in Frohde's Reagens grün geht bald in Blau über und zeigt dann einen Absorptionsvon Chis Dineben einseitiger Absorption des Blau.

§ 296. Meconskure giebt mit Eisenchlorid eine braunrothe

Färbung, welche indess keine specifische Absorption bietet.

§ 297. Strychnin. Die empfindlichste Farbenreaction auf Strychnin ist bekanntlich die von Otto gefundene Violettfarbung von Strychninchromat durch concentrirte Schwefelsaure. Man operict, wie Otto angiebt, am besten so, dass man das Strychnin in schwefelsaure- oder salpetersäurehaltigem Wasser aufminist und einige Tropfen Kaliumbichromatlosung bis zur Gelbfarbung zusetzt. Die hierbei sich ausscheidenden Krystalle von Strychninchromat geben die Reaction am schönsten. Solange die Farbung noch blauviolett ist, wird das ganze Spectrum bis auf Roth verdunkelt; sohald die Flussigkeit jedoch violettroth wird, lässt sich ein breites Band im Grun zwischen E und F wahrnehmen. Die Otto sche

Reaction verschwindet jedoch bald.

Besser verfährt man nach Hock, wenn man ein weng Strychinichromat oder einen Strychinikrystall unter Beigabe einer minimen Spur Kaliumbichromatlösung in verdunnter Schwefelsaure löst und hierauf concentrirte Schwefelsaure eintröpfelt, wodurch eine durch Violettrasch in Orange übergehende Färbung entsteht. Dieselbe zeigt das Band zwischen E und F ausserordentlich deutlich, hält sich tagelang und wird selbst durch Zumischen von etwas Wasser nicht verändert (Curve 13). Brucin in derselben Weise behandelt, bewirkt nicht das Erscheinen eines Streifens. — Salpetersaures Strychnin mit concentrirter Salzsäure erhitzt, ruft eine sehr schöne Rothfärbung hervor, welche das ganze Grün in Form eines breiten Bandes verdunkelt. Dieselbe Färbung erhält man, wenn man reines Strychnin mit Salzsäure bis zum Kochen erhitzt und der heissen Flussigkeit ein Tröpfehen verdünnter Salpetersäure beifügt. Die Reaction ist nicht so fein wie die Otto'sche, aber immerhin durch ihre Absorption charakteristisch.

§ 298. Brucin. Die Farbenreactionen des Brucins bewirken

keine besonders charakteristischen Absorptionen.

\$ 299. Veratrin. Trägt man Veratrin in concentrirte Schweselsäure ein, so särbt sich die Säure erst gelb und nach einiger Zeit kirschroth. Diese kirschrothe Färbung absorbirt bei concentrirter Lösung alle Strahlen bis auf Roth und Orange; bei verdunnter Losung bemerkt man hingegen ein breites Band im Grün zwischen D und b (Curve 14). — Erhitzt man Veratrin mit concentrirter Salzsäure, so erhält man eine schöne carmoisinrothe Lösung, welche ebenfalls das Band im Grün, jedoch weniger intensiv erkennen lasst. Das in Veratrum album und viride vorkommende Jervin bietet dieselben Farbenerscheinungen wie Veratrin. Die carmoisinrothe Losung in Schweselsäure lässt jedoch zwei schwache dunkle Linien erkennen, von denen die eine bei D ½ E, die andere bei b ½ F sich besindet. Die Linien nehmen indes die gleiche Lage ein wie das Band des Veratrins. Sabadillin, welches neben Veratrin in den Sabadillsamen enthalten ist, unterscheidet sich in Bezug auf Farbenreactionen und Absorption nicht von Veratrin. Diese Thatsachen sühren auf die Annahme, dass Jervin und Sabadillin nicht ganz rein waren.

S 300. Amygdalin. Cubebin and Salicin. Jeder dieser in oper with you concentrater Schwefelsaure mit rother Farbe. Door Farbingen, welche einander ahntich sind, konnen diese Absorption schrete, the unterschieden werden. Alle diesern Absorptionshander im Grun, von denen aber jedes at lere Lage einnimmt. Das Band des Amygdalins ist nicht benan als die beiden undern; erwarint man jedoch die Losung berug die erbackt man dasselbe ebenfalls sehr diethen. Es indet zich im Gelbgrun bei D. 2. E. Fig. 187 Curve 15.

Dro Band der Cubebinlosung liegt in der Mitte von Grun E. Es ist sehr intensiv und noch bei starker Verdunnung zu nich (Curve 16). Die rothe Farbung, welche Salicin mit feisaure annammt erzeugt ein schönes breites Band im Blau-

be, b. l. F (Carve 17)

* 301. Phloridzin lost sich in Schwefelsaure mit gelblicher auf und bietet dannt keine charakteristische Absorption gen ist die Baufarbung welche man bei Eintragen von bisdzin in Frobde's Hengers erhalt, spectroski pisch interessant, is zi nambich einen Streifen im Gelb auf Durd ein breites in Bougrut, auf F. Sobiid, edoch die Farbe in Grun über-

it wither do Stieffen and with h (Curve Sh)

S 302. Chinin. Die von Brandes getmalene Chinin-Probe in all Dr Grudarmong, welche durch Auflisen von Chinin Comansor and Zioatz von Anlinemak erhalten wird. Die pasit absorbirt bei ook entriter Losung das ganze Spectrum all tir in beim Verdanden indessen verbreitet sich der sichter Spectraltheil von Gran aus. - Versetzt man eine Chinnisalzigerst mit Chierwisser, dann mit gelbem Biatlaugersalz, utsicht eine rothe Farlung die besonders intensiv auf Zusatzelweit internen man ihre ertrite. Der rothe Farbetoff wird sehr von Chierwissen wollticht die spectroskopische Praffing auch in internetie Losing in Chleroform gelöst gieft ein Bei Bac I im Grungelle is inve 18).

303. Solanin and Solanidin. Concentrate Schwefelsaure (a) So and mut totalichgell er harbe, welche nur einen Schatten in in and schwiche Absorption von Violett herverrult. Hagt aber dieser Losung unter Unruhren ein ge Tropfen Wasser wird die Farhang reservot i mid zeigt dann eine deutliche bietenslines im Grut bei Enturve ist. Verwendet min zur Bie stutt Schwebesaue Fronte's Rengens und giebt einige pf. a. Wasser zu so zeigt sich neben einer Linie im Grun bei

Bruh ein Streifen im Blaugrün vor F.

304. Solanidin, we also rain durch Einwirkung ver hanter for auf Scann, oder lurch Sublination deselben erhalt, bletet a lurkteristischere Absorptio sverhaltnisse. Ils ost sich in a remaire ebenfuls retalituselb met wird unt Zusatz einger b. Waiser rath, lasst ther ausser oner scannigen lame auf ein sone ness breites Band auf Ferscheinen Carve gewint man Salundin mit Schwefelsäure und rührt einige Tropfen

Wasser ein, so zeigt sich das Band auf F und gleichzeitig ein

Streifen im Gelb auf D (Curve 21).

Fugt man der gelben Lösung von Solanidin in Pröhde's Reagens einige Tropfen Wasser bei, so entsteht eine braunrothe Fürbung, welche bei grösserem Wasserzusatz in Blaugrün übergeht. Diese Flüssigkeit giebt ein ausgezeichnetes Absorptionsspectrum, ein intensiver dunkler Streifen durchzieht das Roth bei C, dann folgt eine schwache Linie im Gelb vor D und zugleich ist im Grün bei D 2 E und im Blaugrün bei F je ein Streifen zu erkennen (Curve 22).

§ 805. Cotoïn und Paracotoïn. In dem Verhalten dieser beiden Stoffe gegen Schwefelsäure, Salzsäure. Erdmann's Mischung und Fröhde's Reagens, ist ein charakteristischer Unterschied nicht wahrzunehmen. Dagegen bietet das Verhalten derselben gegen concentrirte Salpetersäure ein gutes Erkennungsmittel. Während sich nämlich Cotoïn mit concentrirter Salpetersäure zuerst grüngelb und dann gelbroth farbt, ist die Lösung des Paracotoins in Salpetersäure intensiv grün. Untersucht man beide Flüssigkeiten mit dem Spectroskop, so lässt die Cotoinlösung nur eine Verdunkelung von Blau und Violett erkennen, während die grüns Lösung des Paracotoins noch ein breites Band im Orange zeigt, welches sich von Chis D erstreckt.

§ 306. Arbutin. Das in den Blättern der Bärentraube enthaltene Glycosid Arbutin lost sich in concentrirter Schwefelsuur mit grungelber Farbe. Diese Flüssigkeit lasst keinen Absorptionstreifen wahrnehmen, dagegen lasst die violette Färbung, welche Arbutin in Frühde's Reagens hervorruft, ein breites Band im Grün und Blaugrün von E bis F / G erscheinen (Curve 23).

§ 307. Urson. Das ebenfalls in den Bärentraubenblätten enthaltene Urson, durch welches concentrirte Schwefelsaure orangeroth gefarbt wird, lässt durch diese Lösung einen deutlichen Streifen im Grungelb bei D 2 n E erkennen*) (Curve 24).

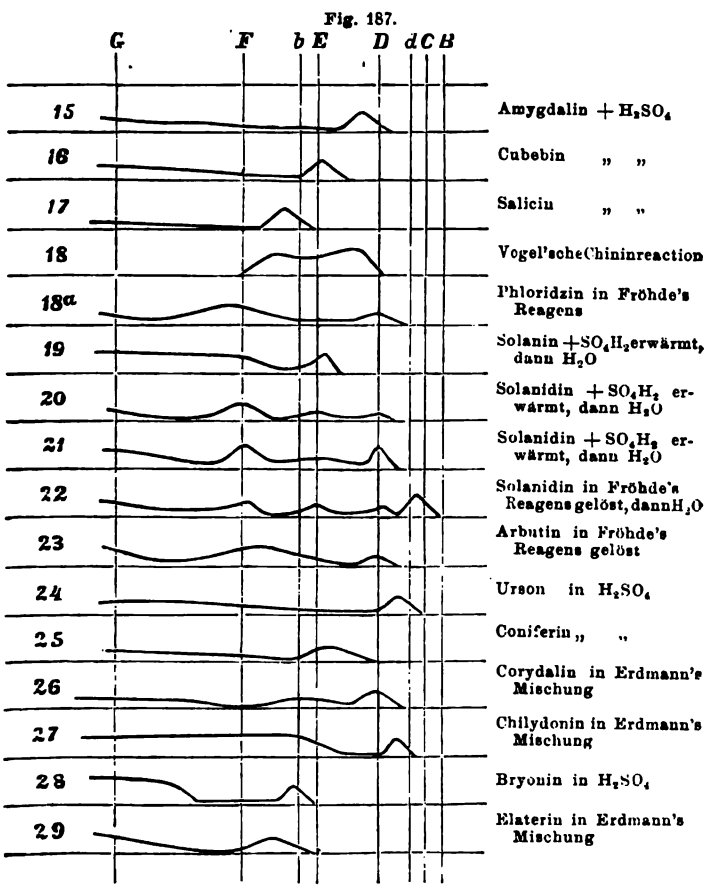
§ 308. Conferin. Das in dem Cambialsaft der Conferen enthaltene Conferin giebt sowohl mit concentrirter Schwefelsäure als auch mit Frohde's Reagens eine violette Lösung. Sie bewirkt das Erscheinen eines breiten Absorptionsbandes im Gelbgrun, welches sich zwischen 1) 1/3 E und b befindet (Curve 25).

\$ 309. Corydalin, jost sich in Schwefelsaure mit gelbbeher Farbe; mit Erdmann's Mischung oder Frohde's Reagens farbt sich jedoch schön blauviolett und zeigt nun ein Absorptionsbad im Orange und Gelb von C 1, D bis D 1, E (Curve 26).

§ 310. Chelidonin, welches von Schwefelsaure ebenfalls mit gelblicher Farbe gelost wird, bewirkt in Erdmann's Mischung oder Frohde's Reagens eine schone Grünfarbung. Sie ist durch einen dunklen Streifen im Orange ausgezeichnet, welcher sich von C. 1. D. bis D. ausdehnt (Carve 27).

§ 211. Bryonin farbt concentrate Schwefelsäure gelbroß und asst dann einen zwar schwachen, aber immerhin deutlich erkennbaren Streifen in Grün bei E b wahrnehmen (Curve 28).

^{*)} Diese Angabe steht mit Hock's Figur im Widerspruck



§ 812. Elaterin. Die Schwefelsäurelösung des Elaterins ist gelb und zeigt nur Beschattung von Blau und Violett. Mit Erdmann's Mischung dagegen giebt es eine orangefarbene Lösung, welche ein intensives breites Band im Blaugrün hervorruft. Die Verdunkelung beginnt schon bei E und endet im Blau bei F 1/3 G (Curve 29).

§ 313. Papaverin giebt nach Poehl mit concentrirter SO₄H₂ erhitzt eine blaue Lösung mit breitem Schatten von B bis D ³/₄ E

und einseitiger Absorption des Blau.

460 Vertehod. Nakrango- z. Genommuttei und stre Verführlangen.

Capsel IV.

Verschiedene Fahrungs- und Gennamittal und ihre Verfälschungen.

in togen Mattermen Selections classes such secale consistant, enter arantonices Australia des Regions, der beim Mahlen m's Meh. gerath tindes som neten Chisenquyil die sogen ocleratus-eine suchen Selection." Bende und giftig und fürken des Beit tisthach die geben die zur Ersenbung sehr geeignetes Spectrum welches jedoch turch die gleichzeitet auftretenden Chisenpayilistenien zu brichimern führen kann. Die charakterntwichen Ausurptainmitzeilen des übernschen Mutterkormansungsfallen namisch unt den Chierophyllstreifen IV und V rusammen. Die genabe Lage ist nach W iff

bes Metterkorn. D 64 E bes D 97 E; E 40 F bes E 83 F, Chlorophyll: D 60 E _ E; E 30 F bas E 75 F.

Welf supfishly our Erkennung f igendes Verfahren mit Hulle des von E. Schulze modificirten ebenso einfachen. wie zweckmässigen Tollens'schen Fettbestimmungsapparates**) (Zeitschrift f. analy. Chemie 17 p 174). In die zur Aufnahme der zu extrahirenden Substanz bestimmte innere Röhre wird, nachdem deren unteres etwas eingezogenes Ende mit Filtrirpapier und darüber gelegte Gaze verschlossen. 1000 g des zu untersuchenden Mehles gegeben, das unten etwas schräg abgeschliffene Ende des kleineren Extractionsapparates mit einem kleinen Kolben, worin 15.0 g Aether, das obere Ende desselben in geeigneter Weise mit einem Rückflusskuhler verbunden. Durch eine in genügender Entfernung unter den Kolben gestellte sehr kleine Gastlamme wird die Destillation des Aethers und dadurch stattfindende Extraction des Mehles bewirkt. Nach längstens einer Stunde in dieser Weise fortgesetzten Extraction wird das Mehl in einen ca. 30,0 g fassenden Glashafen mit nicht zu enger Oeffnung und gut schliessendem Glasstöpsel gegeben, 10.0 g Aether und 15 Tropfen mixt. sulfurica acida ***) zugefügt und unter ofterem Umschütteln mehrere Stunden ma-War das Mehl frei von Mutterkorn, so ist der nach dieser Zeit abfiltrirte Aetherauszug, in 5 cm dicker Schicht beobachtet. farblos oder kaum schwach gelblich tingirt und giebt durchsmiteine Absorption; bei Anwesenheit von nur 0,25 ° 6 Mutterkorn dagegen ist die Losung in 5 cm starker Schicht deutlich röthlich

^{*)} S. chem. Centralblatt 1878 S. 125.

^{**)} Die Firma Warmbrunn, Quilitz & Co. in Berlin liefert diese kleinen Apparate zum Preise von 1,50 M.

^{***)} D. i. eine Mischung von 1 Vol. Schwefelsäure mit 3 Vol. Alkohol.

Malz.

gefürht und das charakteristische Absorptionsspectrum des Secale

cornut, rock wahrneumhar

Saurer Acthorauszug von 10,0 g Roggenmehl, in 5 cm dicker Schicht beobachtet, ist fast farblos, mit einem kleinen Stich ins Gelbliche und giebt keine Absorption

Saurer Aetherauszug von 10,0 g Weizenmehl. Filtrat farblos,

henfulls keine, dagegen

Saurer Aetheraus/ug von 10 g Roggenmehl mit 0,5 % Muttertorn oder

Weizenmehl nut 0.5 ° , Mutterkorn zeigt deutliche röthliche Tarbung und deutliches Absorptionsspectrum,

Ber sanrem Aetherauszug von 10,0 g Mehl mit 0,25 % Mutterkorn war Absort tionsspeetrum noch erkennbar.

8 315. Malz. Wenn "Malz" in beissem Wasser digerirt wird, to wird ein erni gegelber Farbstoff ausgezogen; die Lösung enthält iher so viel Zucker und Gummi, dass die nothigen Experimente ladurch gehindert werden. Sie muss desshalb bis zur Dichtigkeit von Syrup abgedampft, Alkohol nach und nach zugegeben und ler ausgeschiedene Gummi und Zucker gut verrührt werden, so hass so viel Farbstoff als miglich vom Alkohol gelöst wird. Nachdem diese Losung gestanden hat, bis sie ganz klar ist, giebt sie den diese Losung gestanden hat, bis sie ganz klar ist, giebt sie den Abdampfen einen blass orangegelben Syrup, welcher, in Wasser oder Alkohol gelöst, ein Spectrum ohne sehr bestimmten Charakter gield. Ammoniak macht sie tiefer und glauzender gelb, die gleiche Aenderung entsteht, wenn Schwefelsaure zugesetzt wird. Bei allen diesen Profungen muss man eine Mischung von gleichen Hengen der concentrirten Saure und Wasser anwenden.)

Die Farbe von Maiz wird viel dunkler durch Zufügen von Salpetersaure oder Kalium-Culorat, aber zu viel von letzterem macht, dass es schnell zu Hellgelb verblasst, wahrend Natrum-Lypochlorit in geringer Menge es etwas mehr orange macht, Zusatz von grosserer Menge andert es in sehr blasses Gelb um. In charakteristischeres Reagens ist Natrium - Hypochlorit [waterchlorigsaures Natron, Eau de Javelle) zu einer wasseragen oder Akaholischen Lisung gegeben, in welcher ein wenig Citronensaure sufgelost ist. Die Zugabe einer passenden Menge Hypochlorit nacht die wässerige Losung fleischfarbig, sie wird bald trube, mil wenn sie steht, so lasst sie einen reichlichen fleischfarbenen ockigen Satz fallen. Das Spectrum ist nach Sorby massig dankel on D 14 E bis F 12 G, heller von da bis F 2. G, dann massig lunkel ohne bestimmte enge Abscrptionabander. Wenn aber die farbe in Alkohol gelöst war, bleibt die Lösung klar und zeigt in wohl markirtes Band am gelben Ende des Grun, welches sich winchen D 1, E b.s D 5 E befindet, wenn die Farbe tiefer rird, deutlicher erscheint und bis D 2, E gel.t. Der fleischrbene Bodensatz von der Lösung im Wasser wird durch Alkohol cht anigelost und giebt das gleiche Spectrum. Diese Ercheinungen sind so charakter.stisch, dass der Farb462 Verschied, Nahrungs- u. Genussmittel und ihre Verfälschunger.

stoff des "Malzes" in complicirten Mischungen leicht erkannt werden kann.")

§ 216. Gelbwurz (Curcuma). Sorby theilt über dieses Stoff, den wir bereits § 263 besprochen, noch Folgendes mit. Die beste Probe für das Vorhandensem von Curcuma ist der sehr start fluorescente Charakter der Lösung in Benzol. Die alkoholische Lösung ist viel weniger fluorescent. Um die Fluorescenz zu entdecken und das Spectrum des zerstreuten Lichtes zu untersuches. benutzt man Gefässe, ungefähr 💃 Zoll hoch, aus mässig dicken Glasrohr gemacht, mit einem inneren Durchmesser von etwa Zoll, an einem Ende gerade geschnitten und polirt und as anderen, welches durch schwarzen Lack in einen kleinen Messingfuss gesetzt wird, zugeschmolzen. Wenn man eine klare Lösung hineinbringt, sie mit einem kleinen Stück dünnem Glas zudeckt. die Röhre auf der Seite durch starkes Tageslicht erhellt und is der Achsenrichtung hinuntersieht, so erscheint die Flüssigkeit gam schwarz, wenn sie gar nicht fluorescent ist. Solche Röhme können leicht auf das Gestell des Mikroskops gestellt werden, me das Fluorescenz-Spectrum zu beobachten, welches in manches Fällen merkwürdig ist, indem es eines oder mehrere schisile glänzende Bander zeigt. (Sorby beobachtet stets mit dem Mikrospectroskop, aus dem zu dem Zweck die Objectivlingen heraugeschraubt werden, s. p. 61)

Bei "Gelbwurz" giebt ein sehr geringes Quantum in Bensol gelöst eine prachtige mehr oder weniger blangrüne Fluorescenz. mit keinen besonders dunkeln oder glänzenden Bändern. Zur Unter suchung gelbwurzhaltigen Bieres muss 15 Gramm desselben m einer so kleinen Masse abgedunstet werden, dass es nur ungefähr einen halben Zoll Höhe in einem Proberohr von 'a Zoll Durchmesser emnimmt; dazu grebt man eine gleiche Menge Benzol, mit dem gleichen Quantum Alkohol; denn ohne letzteren sammen sich die Tropfchen von Benzol sehr langsam. Nachdem das Ganzwohl geschuttelt ist, muss die Röhre bei Seite gesetzt werden, be das Benzol sich oben als klare Lösung gesammelt hat, die dans a eines der eben beschriebenen Gefasse gebracht wird. Bei remes Bier ist diese Losung von schwach gelber Farbe, aber beimbe Wenn jedoch nur ein Gran Gelbnicht fluorescirend wurz* zu einer Gallon Bier gethan ist, wird die Fluorescenso stark, dass sie nicht vortheilhafter gesehen werden könnte, auf sogar 1 to Gran per Gallon kann mit Sicherheit entdeck

werden.

§ 317. Senf. Die natürlichen Senfsamen enthalten ent gelbe, im Wasser losliche Farbe, ähnlich derjenigen, welche ma bei vielen gelben Blattern findet; ferner eine gelbe in Wasser im

^{*)} Sorby giebt ausser diesen Kennzeichen für Malz not andere für Hopfen, Lakritze, Würze, Colombiwurzel, die wir weglassen, weil sie uns nicht charakteristisch genug erscheinen.

lösliche, aber in Alkohol lösliche Farbe, welche dem Xanthophyll der gelben Blätter entspricht; oft ist auch bei nicht ganz reifen Samen ein kleines Quantum Chlorophyll vorhanden. — Gepulverter Senf wird in Alkohol digerirt, ungefähr ein gleiches Quantum Wasser dazu gethan und die Lösung filtrirt. Mit Benzol gerührt kommt dieses hinauf, mit der Farbe von Gelbwurz, welche durch ihre stark grüne Fluorescenz leicht entdeckt werden kann (s. o.). Chlorophyll erkennt man an seinem Spectrum mit gut markirten Absorptionsbändern (§ 270).

§ 318. Käse. Käse von Orangefarbe wurde von Sorby in Schwefelkohlenstoff digerirt, die Lösung mit Alkohol gewaschen und bis zum Trocknen abgedunstet. Bei Wiederlösung in Alkohol, Flüssigmachen mit etwas Wasser wurde ein bedeutendes Quantum öligen Stoffes abgetrennt, und nachdem die klare Lösung bis zum Trocknen abgedampft und in Schwefelkohlenstoff wieder gelöst war, gab sie schwache Streifen auf D³/₅ E und b³/₄ F, welche genau denjenigen von Orleans (Annatto — Bixa Orleana) entsprechen.

Bei allen solchen Untersuchungen ist es nöthig, hohe Flüssigkeitsschichten zu gebrauchen (Sorby braucht eine 2½ Zoll hohe), so dass die Schwefelkohlenstoffmenge im Vergleich zu der Menge von Oelen gross sein kann; denn das Vorhandensein von viel Oel macht, dass die Bänder näher am blauen Ende sind, und stört die Entstehung des charakteristischen Spectrums.

§ 819. Butter. Wenn gelbe Butter in ungefähr gleicher Art behandelt wird, erhielt man das Spectrum sehr schwach schattirt auf E ½ b und b ¾ F. Dieses ist ganz verschieden von dem bei Käse und entspricht dem Spectrum der Farbe der Eusseren Orangetheile von Rüben. Möglich, dass der Farbstoff von den zum Futter für die Kühe verwendeten Rüben herstammte.

§ 820. Untersuchung von Spirituosen. a) Fuselöl. Nach Uffelmann ist es leicht, mit Hilfe des Spectroskops das Fuselöl auch in sehr geringen Mengen nachzuweisen. Man schüttelt die zu untersuchende Flüssigkeit mit Aether stark aus, setzt dann soviel Wasser zu, bis der Aether sich absetzt, lässt den abgeheberten Aether verdunsten, übergiesst den Rückstand, nachdem man zur Controle den Geruch desselben feststellte, mit reiner concentrirter Schwefelsäure, erwärmt vorsichtig, bis sich das Ganze goldgelb färbt, kühlt nun ab und prüft spectroskopisch. Man findet bei Gegenwart von Fuselöl ein deutliches Absorptionsband zwischen G und F, etwas näher der letzteren Linie. Ein Gehalt von 0,03 Procent Fuselöl ist auf diese Weise sicher zu erkennen. — U. führt hier noch einen Controlversuch an. Giesst man zu dem Rückstande der Aetherausschüttlung (in einer weissen Porzellanschale) 2 Tropfen einer, durch Zusatz von 1 proc. Salzsäure grüngefärbten, frisch bereiteten Methylviolettlösung, so erscheinen beim Hin- und Herbewegen der Schale, falls Fuselöl zugegen ist, blau gefärbte, ölige Tropfen, welche auf der grünen

464 Verschied, Nahrungs- u. Genussmittel und ihre Verfälschungen.

Flüssigkeit schwimmen. (Amylalkohol extrahirt aus der saute Methylviolettlösung einen verlchenblauen Farbstoff, !

Ist neben Amylalkohol Furfurol in geringer Menge in den Branntweine vorhanden, so ruft concentrirte Schwefelsäure in des Aetherruckstande sofort gelbe Färbung hervor. Untersucht man nun spectroskopisch, so findet man ein mehr oder weniger dunkles Absorptionsband auf b 1/2 F bis F, selbst über F und andrerseits bis b reichend. Erhitzt man die Flüssigkeit jetzt, so färbt sie sich dunkler, und verdünnt man wieder mit Wasser bis zur matigelben Farbe, so zeigt das Spectroskop zwei Absorptionsbänder. eins zwischen G und F, dem Amylalkohol zukommend, das andere zwischen b und F, vom Furfurot herrührend.

b) Nachweis anderer Farbatoffe in Spirituosen Fuchsin s. § 221.

Orseille giebt nach Uffelmann, wenn weder Säure, noch Ammoniak vorhanden, 1) ein dunkles Band auf 1) bis nach D 1 3 E, 2) einen schmalen Absorptionsstreifen auf D 1 1 - 1/h E und 3) ein Band auf dem Felde F bis F 1/2 b.

Zur Nachweisung des Aniliaroths in Orseille-Extract eignet sich die Pikrinsäure, die in dem mit Wasser verdünnten Orseille-Extract keinen Niederschlag hervorbringt; so bald man aber etwas Amlinroth hinzugemischt batte, einen starken brauen Niederschlag erzeugt, der aus dem Pikrate des Rosamlins besteht. Man kann auf diese Weise ausserst kleine Mengen von Anthuroth, ebenso auch Amhnyiolett in der Orseille nachweisen. Bei solchen kleinen Mengen bleibt jedoch der Niederschlag sehr lange auspendirt. die Flüssigkeit erscheint fast klar bei durchfallendem Lichte, und nur bei aufiallendem Lichte erkennt man an der brauuen Trübung der Flüssigkeit die Gegenwart des hochst feinvertheilten Niederschlages, der sich erst nach einigen Tagen vollständig zu Boden setzt (Heppel,

Indigocarmin s. § 241.

Pikrinsaure s. § 367. Die Färbungen der P. mit Cyankalium resp. mit HgS geben keine brauchbaren Spectralreactionen. Safran s § 405.

c) Untersuchung von Branntwein auf Schwefelsäure und Salzsäure nach Uffelmann. Die Prüfung geschieht in der Weise, dass man das spectroskopische Verhalten einer hinzugefügten Losung von Methylviolett untersucht. Man nimud 150 ccm Branntwein, verjagt den Alkohol, setzt 12 ccm einer 0,000proc. Methylviolettlösung hinzu und prüft nun mit dem Spectroskope, ob sich auf d der Absorptionsstreif zeigt, welcher eintritt, wenn eine anorganische Säure auf jenen Farbstoff einwirkt. Ueber die Natur der Säure vermag diese Probe allerdings nichts anzugeben. (Archiv für Hygiene 1, 443.)

yrup Moror. — Veilchensyrup. — Prüfung auf Aloë etc. 465

Capitel V.

Verschiedene Arzneimittel und Droguen,

Syrup Moror der Apotheken erscheint braungelb, orbirt die linke Seite des Spectrums von Blau allmählich ab-mend bis Gelb und theilweise auch Roth und Orange, durch 🚹 wird er viel intensiver braungelb und absorbirt entsprechend rker. NO.H bewirkt keine Veränderung. Mit FegClo farbt der Syrup grun ohne charakteristische Spectralreaction. Aether den Farbsteff nicht aus.

§ 322. Veilchensyrnp der Apotheken zeigt eine blassblaue be und in 2 cem dicker & hight einen Absorptionsstreifen bei D. $rac{1}{2}$ Säuren wird er violett und zeigt dann Absorptionsband $\mathrm{D} - \mathrm{E}$, dem er dann bedeutend starker grun absorbirt. Mit Alkalien der grun und absorbirt lann Roth. Diese eigenthumli ben ictionen untersche, i in ihn hinreichend von künstlichen Färbungen, durch Andinblau etc. Andinblau lässt sich aus Verlehensyrup

sht mit Amylalkohol extrahiren

\$ 823. Prüfung auf Aloë. Nach Bornträger prüft man Elexir einen Liqueur, ein Bier etc. auf Aloë, indem man Probe der Flüssigkeit direct mit dem doppelten Volum zin kraftig ausschüttelt und das Verhalten des Benzins gegen inonink beobachtet. Dieses fürbt sich bei Gegenwart von Aloe in Erwarmen schön violettroth. Durch Säure verschwindet die be, not Alkalı kehrt sie wieder. Dieses Mittel zeigt Aloe th in Verdannung 1, 500% an Verf. gelang das Ausschutteln ser mit Benzol. Die Farbung, welche NH₅, welches unter dem nrol si h absondert, annimmt, giebt eine ahnliche Absorption Rothwein, d. h. einen Schatten im Grün. Tritt keine Rothbung des Ammoniaks ein, so ist jedenfalls die Aloe entweder az abwesend oler nur in so geringen Mengen vorhanden, dass nicht in Betracht kommen kann,

Rhabarber soil sich ahnlich verhalten. Lohmann leugnet p doch und bemerkt. Die Benzinlösung von Rhab ist kaum melt and man erhalt beim Schutteln mit Ammoriaklosung eine schwache Rosafarbung. Wird aber das Kaliumcarbonat ler serigen Rhabarbertinctur mit Saure übersattigt und die entndene grune Mischung mit Benzin ausgeschuttelt, so erhalt man in na, therigen Behandeln unt Ammoniak eine ziemlich starke

bung les letzteren

324. Reaction für Thymol und Phenol nach J. F. Eykand Hammersten Lost man einen kleinen Krystall traid in ca 1 cen. Essessig unl mischt dann h - Tropfen constricter Schwefelsaure hinzu, so entatcht auf Zusatz eines Tropfens petersnore um Boden des Reagircylinders eine schon blaue hang, die sich durch Schutteln der ganzen Flussigkeit nattheilt Gegenwart micht zu geringer Mengen Thymol zeigt dieselbe phrommus, roth her durchgehendem, blau ber reflectirtem Lichte.

Phenol unterscheidet sich bei dieser Reaction durch seine violett rothe Färbung vom Thymol. Salicylsäure, Menthol. Campbol und Borneol geben unter obigen Bedingungen keine Farben-Reaction.

Verfasser untersuchte die Färbung des Thymols, sie ist mehr violett als blau und von Dauer und giebt mit Eisessig verdünst ein Band mit Maximum auf D 1/2 d.

Phonol gab unter gleichen Umständen Braunfärbung und mit Eisessig verdünnt starke Auslöschung des Grünblau und Blas und Absorptionsstreif mit Maximum ebeufalle auf D 1/2 d.

- § 325. Eine neue Pyrogallol-Reaction von O. Nasse. Wässrige und alkoholische Losungen von Tannin, Gallussäure und Pyrogallol werden in Gegenwart von neutralen oder sauren, die genannten Körper übrigens weder fällenden, noch färbenden Salzen durch Jodlösung schön purpurroth gefärbt. Die Färbung ist nicht bleibend und verschwindet um so schneller, je wärmer die Flüssigkeit ist; sie zeigt ein Band auf D 🏰 E.
- § 326. Salicylanure mit Kali giebt eine rosarothe Lösung in H₂O, die einen kräftigen Streif zwischen D und E näher E zeigt und daneben die blane Seite des Spectrums theilweise absorbirt, von Grün nach Blau hin ansteigend.
- § 327. Phenolphtale'in. Dieser neuerdings in der Alkahmetrie von Dr. Luck empfohlene sehr empfindliche Indicator farbt bekanntlich alkalische Flussigkeiten prachtvoll roth, während bei Uebersättigung derselben mit irgend einer Säure bei dem geringen Ueberschuss derselben die Flüssigkeit wieder farblos wird. Die durch Alkali hervorgerufene prachtig rothe Färbung giebt spec-troskopisch geprüft ein breites nach Grun etwas verwaschenes Absorptionsband zwischen D 8 E-D 80 E (C. H. Wolff).
- § 328. Pfeffermünzől bat nach Schack (Archiv d. Pharm. 3, 13, 19, 438) zwei Absorptionsstreifen, einen im Orange und Gelb und einen im Grun, wenn man es in 10proc. Essigsäure los. Die Lösung wird langsam blau (im Laufe einer halben Stundedann zeigen sich die Streifen. Später wird sie grun und dam zeigt sich ein Streif im aussersten Roth.
- § 329. Oleum Chamomillae aether. Bei Gelegenheit der Destillation von Aqua Chamomillae aus frischen Kamillen, sammelte Wolff das sich abscheidende Och, löste es in Alkohol und untersichte die schön blau gefärbte Lösung desselben in geeigneter Verdünnung spectroskopisch. Ausser Absorption des Roth bis a 31 B giebt dieselbe zwei Absorptionsstreifen. Das erste Absorptionband hegt zwischen B 23 C bis C 8 D, das zweite schwächere zwischen C (0 D bis D.
- § 330. Oleum Belladonnae und Hyoscyami enthalte. Chlorophyll is § 270) Prüfungen auf Alcannaroth, Saffrar. Safflor, Cochenille, Fuchsin s, unter rothe Farbstoffe,
- Syrup Rhoead der Apotheken, rothgelh, löscht bis aufs Doppelte mit H2O verdünnt, die blass

Seite des Spectrums aus, allmählich abnehmend bis D; Orange und Roth werden nur wenig absorbirt.

Mit NH₃ färbt er sich graugrün, ähnlich Wein + NH₃ und reagirt optisch ähnlich. Mit NO₃H wird er schöner roth und zeigt dann verdünnt, vollkommen rothweinähnliche Absorption. Mit Cu-Vitriol (nach Böttger's Vorschrift s. S. 431) wird er blassgrün. Mit Alaun keine Aenderung. Aether zieht den Farbstoff nicht aus.

Capitel VI.

Thierische Farbstoffe.

Blut.

- § 882. Das Blut bildet eine Flüssigkeit, in welcher der färbende Bestandtheil, die rothen Blutkörperchen schwimmen. Diese scheiden sich gemeinschaftlich mit Blutfibrin beim Stehen des Bluts an der Luft aus. Wird Blut geschlagen oder gequirlt, so erfolgt die Ausscheidung des Fibrins allein, die Blutkörperchen bleiben in Emulsion. Mischt man aber gequirltes (defibrinirtes) Blut mit gesättigter Glaubersalzlösung, so scheiden sie sich aus; sie enthalten einen sehr intensiven Farbstoff: das Haemoglobin. Zur Erkennung des Bluts dienen:
- 1) Die Beobachtung der kleinen Blutkörperchen, welche bei Menschenblut grösser sind als bei Thierblut. Dieses Kennzeichen ist aber bei älterem Blut verwischt.
- 2) Die mikroskopischen Blutkrystalle (Haeminkrystalle), welche sich bilden, wenn man Blutflecken bei Gegenwart von NaCl mit Eisessig bis zum Sieden erhitzt und dann erkalten lässt.

Diese Krystalle entstehen aus dem Haemoglobin durch Abspaltung des Albumins. Der Rest verbindet sich dann mit HCl (s. u.) zu Haemin.*)

3) Die verschiedenen Spectralreactionen des Blutfarbstoffs, die an Mannigfaltigkeit von keinem andern gefärbten Körper erreicht werden,*) so dass wir uns hier auf Schilderung der analytisch wichtigsten Reactionen (Haemoglobin, Haematin, Kohlenoxydhaemoglobin) beschränken müssen.

^{*)} Siehe Preyer, Die Blutkrystalle, Jena 1871.

Das Haemoglobin absorbirt ausserst leicht Sauerstoff aus der Luft und bildet dann Oxyhaemoglobin unter höchst auffallender Veränderung des Absorptionsspectrums. Den aufgenommenen Sauerstoff giebt ca leicht wieder an oxydirbare Körper ab. Dadurch bildet das in der Lunge mit Sauerstoff beladende Arterienblut den Sauerstofflieferanten für den ganzen Organismus. Das theilweis reducirte Blut kehrt als Venenblut zur Lunge zurück. Arterienblut ist hellroth, in dünnen Schichten scharlachroth, Venenblut dunkelroth, in dannen Schichten purpura, in sehr dünnen Schichten grün; beide zeigen eine höchst ausgezeichnete Absorption. Verdünut man sie mit dem 40 fachen Volumen Wasser, so erscheinen zwei höchst intensive Absorptionsbänder α und β im Grüngelb, die mit wachsender Verdünnung immer schmäler werden (Fig. 188, 1). Dieselben wurden zuerst von Hoppe-Seyler beobachtet (Virchow Arch. XXIII, 1862, 8), Ausserdem ist noch eine sehr starke einseitige Absorption im Blau zu bemerken. Diese Reaction gehört dem Sauerstoffhaemoglobin an.*)

Sinkt der Gehalt des Farbstoffs auf 0,01 pro em, so verschwindet die Bande β bei Lösungen von 1 cm Dicke.

Der Streif a ist noch bei einem Farbstoffgehalt von ¹/_{34 000} (d. 1. ¹/₄₅₀₀ conc. Blutes) wahrnehmbar.

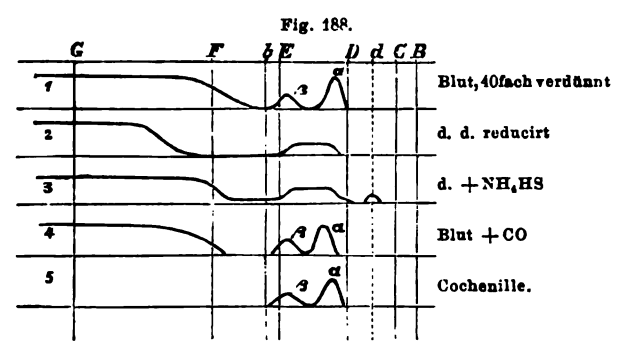
Eine Lösung von 0,08 Procent zeigt keine rothe

Farbe mehr.

Der Streifen bei D erscheint zwar schmaler, jedoch intensiver als der breitere Streif bei E. Fig. 188 Curve l und Fig. 190, 1. 2 drückt die relative Intensität der Streifen aus. Das dunklere Venenblut giebt eine schwächere Absorption des Roth von C bis über B hinaus und stärkere des Grün als Arterienblut, sonst dieselben Streifen, da dasselbe noch reichlich Oxyhaemoglobin enthält.

Vollständige Reduction des Oxyhaemoglobin ernelt man durch alkalische Reductionsmittel [saure zersetzen das Blut (s. u.)]. Am besten wendet man Eisenvitriol mit Weinsaure und Ammoniak versetzt an. Etwa 1 Theil Eisenvitriol und 1 Theil Weinsäure gelöst in 10 Theile Wasser, dazu kurz vor Gebrauch 6 Theile Ammoniak gesetzt, giebt

¹⁰⁰ Gramm Rindsblut enthalten etwa



eine reducirende Flüssigkeit, die noch in 5 facher Verdünnung sehr kräftig wirkt. Setzt man letztgenannte Salzlösungen zu 40 fach verdünntem Blut, so verschwinden all mählich die beiden Streisen α und β und statt deren stellt sich ein einziger, weniger intensiver, an den Rändern etwas verwaschener Streif ein (Fig. 188 Curve 2). Derselbe bildet sich auch durch Reduction bei freiwilliger Zersetzung des Bluts und gehört dem reducirten Blutfarbstoff, dem Haemoglobin an.*) Schüttelt man die reducirte Lösung mit Luft, so oxydirt sich der Blutfarbstoff wieder und alsdann erscheinen die beiden Oxyhaemoglobinstreisen Curve 1 wieder, um alsbald durch erneute Wirkung des gegenwärtigen Reductionsmittels zu verschwinden.

Schwefelammonium wirkt ähnlich wie Eisensalz; jedoch zeigt sich neben dem Streif zwischen E und D Curve 2) noch ein andrer auf d (Curve 3). Schwefelwasserstoff zeigt den Streif auf d noch ausdrucksvoller. Lässt man Blut einige Zeit stehen, so bildet sich Hoppe-Seyler's Methaemoglobin, welches einen Absorptionsstreifen auf C $^{1}/_{3}$ D, ausserdem 2 seitige Absorption zeigt und sauer reagirt.

Gewisse Säuren, wie Oxalsäure, Weinsäure, Schwefelsäure, Salzsäure, Salpetersäure und Essigsäure wirken ähnlich, wie die freiwillige Zersetzung: sie vernichten die Blutstreifen, indem die Flüssigkeit braunroth wird und erzeugen ein neues Band auf oder dicht bei C, das sogenannte Säureband.

^{*)} Stokes nennt das Haemoglobin Purpurkruorin im Gegensatz zu Scharlachkruorin, das mit Oxyhaemoglobin identisch ist.

Verdünnt man dann die Flüssigkeit, so wird der Streif bei C blässer, die Durchsichtigkeit für Grün und Blau grösser und es treten zwei sehr verwaschene Streifen im Grün und Blas auf (der im Grün ist am besten zu bemerken), und ein blasser Streif nahe D.

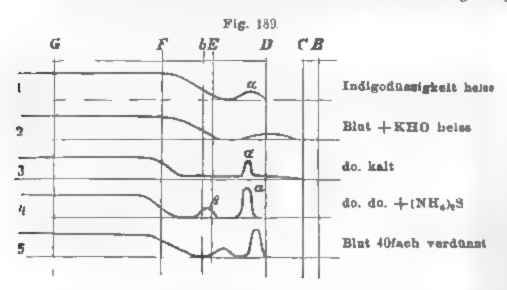
Ammoniak bringt die gewöhnlichen Blutstreifen wieder zum Vorschein.

Am besten erkennt man das Säureband beim Versetzen des Bluts mit einer reichlichen Menge Oxalsäure. Schüttelt man dusz diese Lösung mit Aether, so entsteht Haematoin, welchen das "Säureband" merklich verschoben zeigt (C 1,4 D). Daneben drei Streifen analog dem sauren Blute, einer mit dem Wasserstreif d bei D zu sammenfallend und zwei breitere mit Maximum auf D 4/4 E und b 1/5 F (Preyer).

Direct entsteht dieses Spectrum auch beim Vermischen von

Blut mit wenig Essigsäure und passendes Verdünnen.

Haemin, die Substanz der Blutkrystalle (s. o.) löst sich nicht in den herkömmlichen Lösungsmitteln, wie Wasser, Alkohol etc. In Säuren, wie Salzsäure, Essigsäure erfolgt die Lösung unter Zersetzung. Eine Lösung des Haemins in schwefelsaurem Alkohol (s. p. 460 Anmerkung) giebt einen starken Streif zwischen C und C 1 D und drei schwache Streifen dem "Haematoin" zugehöng



Erwarmt man verdunntes Blut mit Kali oder kohletsaurem Natron, so entsteht Sauerstoffhaematınalkali.
Dieses zeigt heiss eine grüne Färbung, die beim Erkalten in
Roth übergeht und einen Schatten auf D (Fig. 189 Curve 3).
Bei Anwendung von starkem Aezkali oder Aeznatron erscheint
beim Erkalten ein neuer enger, ziemlich intensiver Streif bei

Blut, 471

D (Fig 189 Curve 3)*) welcher beim Schütteln mit verschwindet und dann dem Streif auf D Curve 2 macht

Aus diesem Grunde stellt er sich bei Versuchen mit unten Blutiösungen oft gar nicht ein.

Alle diese alkalischen Haematinlösungen Ausnahme geben mit Schwefelammonium ammoniakalischem weinsaurem Eisen eine het intensive und für Blut sehr charakteistische Reaction, indem alsdann zwei charakteristische den, von reducirtem Haematin herrihrend, erzen, der eine kraftiger und breiter etwas links von D bis D¹, E reichend der andere schmäier auf E b 189 Curve 4). Sie unterscheiden sich durch ihre verdene Intensität und Lage erheblich von den Oxyhaemombanden (Curve 5). In sehr verdünnten Bluttingen erscheint nur die Bande α.

Mit Blausaure erwärmt liefert Blut ein Spectrum ähnlich des Haemoglobins (Fig. 188, 2).

Behats Untersuchung eingetrockneter Blutflecke tehlt Preyer, dieselben mit halbprocentiger Kochsalzlösung weichen und dann auf einem Uhrglase mikrospectroisch zu prufen; es müssen sich dann die Oxyhaemoubanden zeigen und diese durch ein Reductionsmittel verinden.**)

Derselbe ist identisch mit dem Streif des reducirten Haes a Fig 189, 4, oder des Haemochromogens, wie man es nennt.

Perry de la Belonne giebt folgendes Verfahren zur genichtschen Blutuntersuchung an. Die blutige Leinwand zerreisst in Streifen, zerfasert dieselben und bringt die Faden in eine Glasröhre mit 10 % Kochsalzlosung, die nach einigen Standen braunroth farbt. Mit dem Spectroskop untersucht man diese igkeit auf Haemoglobin. Um Blutkörperchen zu finden, thut zu der Flüssigkeit 1—2 Tropfen concentrirter Chlorallösung, if bald ein rother Niederschlag entsteht. Mit einer Pipette tim man die Flüssigkeit fort, breitet einen Tropfen des Niederzes auf einem Objecttrager aus und hält deuselben mehrmals die Spiritusflamme, dann bildet sich ein rothes Koagulum, in sich eine helle Flüssigkeit abscheidet, die man mit Fliessabsaugt. Das zurückbleibende Koagulum färbt man mit In, spult ab und thut einen Tropfen verdunnte Essigsaure

Blutflecken auf Stoffen geben jedoch, wenn sie lange Zeit eingetrocknet eind, durch Schütteln mit Salzwasser nur schwierig das Blutspectrum. Falls man aber den Stoff mit Na $_{2}$ CO $_{3}$ Lösung 1 · 10 erhitzt, erhält man leicht eine Lösung, de nach des Verfassers Versuchen nach Zusatz von NH $_{2}$ SR durch die Haematin-Streifen α und β (Fig. 189, Curve 4) auf das bestimmteste die Gegenwart von Blut verräth und zur Nachweisung alten eingetrockneten Bluts die sicherste sein dürfte.

Durch Schütteln mit Lust werden die beiden Streifen in Folge von Oxydation zum Verschwinden gebracht, sie erscheinen aber durch erneute Reaction des noch vorhandenen Reductionsmittels von selbst wieder.

Es ist naheliegend, dass beim Erwärmen solcher Zeugletzen mit kohlensaurem Natron auch der Farbstoff des Zeuges angegriffen werden kann. Eine Störung der spectralanalytischen Reaction ist aber dadurch nicht zu besorgen, denn wenn wirklich einzelne Farbstoffe Absorptionsstreifen zeigen, die mit denen des Blats verwechselt werden können, so ist das Verhalten der letztern zu reducirenden und oxydirenden Körper von dem des Bluts total abweichend.

Reichardt behauptet, dass Indigocarmin mit Kali erhitzt eine rothe blutahnliche Flussigkeit liefere die einen Absorptionsstreif auf D gebe, dass demnach bei Untersuchung indigogefärbter Zeuge Irrthümer eintreten konnen. Gange*) und der Verfasser wiesen jedoch nach, dass solche wohl zu vermeiden sind. Rothe Indigeflüssigkeit, sogen, Purpurschwefelsäure, die man durch Erhitzen von Indigotin mit KHO-Lösung erhält, giebt warm zwar einen Absorptionsstreif, dessen Lage, Charakter und Verhalten jedoch keineswegs mit dem des mit Alkali erhitzten Blutes übereinstimmt. Der Streif der Indigoflussigkeit tritt dicht bei der Linie Dauf und reicht bis etwa zur Mitte zwischen D und E, an beiden Rändern zeigt er sich etwas verwaschen (s. Fig. 189 Curve 1).

hinzu. Das Praparat wird durchsichtig, und roth gefärbt sind nur die Blutkörperchen, die man in grosser Menge unter dem Mikroskop indet. Um Haeminkrystalle darzustellen, dampft man die rothbraune Flüssigkeit, bevor man Chlornatrium hinzufügt, auf dem Objectträger langsam erwärmend ein und lässt unter Erwärmung 1—2 Tropfen Eisessig einwirken. Wie oben erwähnt (s. p. 467), zeigen sich Blutkörperchen und Blutkrystalle in älteren Blutflecken nicht mehr.

H. Schiff hat in 100 Jahre altem, festgetrockneten Blut noch die Spectralbänder erkannt.

*) Archiv für Pharmacie 1876, drittes Heft. Berichte der deutschen chemischen Gesellschaft 1876, 588. Blat. 473

Abkahlen wird der Streif merklich blasser und verschwindet bligen. Erkalten vollstandig, indem zugleich die Farbe lüssigkeit, wie auch Reichardt erwahnt, in Grün übergeht, wefelammonium bewirkt keine Veränderung dieser etralreaction, falls man lange genug mit conc. Lauge it hat.

Gans unders verhalt sich Blut. 2 CC, eines auf das 10fache men verdunnten Blutes geben mit einigen Tropfen Natronisper, Gewicht 1 is erhitzt keine rothe, sondern eine grune ang, die sich beim Erkalten in rothgelb verwandelte (Indigo-

gkeit verhalt sich gerade umgekehrt).

Heiss zeigt die alkalische Blutlösung nur den massig starken exprionastreif des Haematins von C 1 3 D bis D 1 2 E (Fig. 189) re 2 , abweichend von der Reaction der heissen Indigotlussigkeit re 1. Beim Erkalten aber ändert sich die Reaction auffallend, breite wenig intensive Band (Carve 2) verschwindet und es vich dufür der schmale, intensive Absorptionsstreif auf Dein Curve 3, also wiederum eine Reaction, die total von Verhalten der Indigeflässigkeit abweicht. Schuttelt man die ttere alkalische Blutl'isung heftig mit Luft, so verschwindet Streif, kehrt aber beim Zusatz von Schwefelammemum hochst siv wurder, zugleich stellt sich bei reicherem Gehalt an Haematin Stre.f auf Eb ein Curve 4). Dieses letztere Verhalten aht eine Verwechslung mit Indigoflussigkeit fast öglich. Um zu sehen, in wie weit Indigecarmin bei der Blut-son storen kant, versetzte Verf verdunntes Blut mit etwas rocarm n und erhitzte nat Natroniauge. Die heisse Faussigkeit Mouthan den breiten Streif a (Fig. 183 Curve 1', beim Erkalten aber der er ge Blatstreif " (Curve 3) in schr bestimmter Weise wahren't der Indigestreif verschwand und bei Zusatz von L. HS trut die Reaction Curve 4 hochst intensiv auf. maatren. Natren erhitzi gab Indigecarmin warm und kalt als den bekannten intensiven Indigostreif von C 1, bis D der bei Zusatz von NH, HS unter Entfärbung der Flussig-erschwand und durch diese Reaction bestimmt von dem if des Blutes zu unterscheiden war. In eone Losungen von retin in Na2CO, entstellt mit , NH41HS ein schwacher Abconsistent awischen D und E, der aber rasch verschwindet.

Auch Carmin kann nicht mit Blut verwechselt werden. Es zwar Streifen, die in der Lage mit den Oxyhaemoglobinen unge fahr stimmen, sich aber durch die verschiedene atat unterscheiden. Bei Blut ist der brechbarere schwacher, eutralem Carmin starker, letzterer liegt mehr nach Blau Carmin mit wenig Aetzkah versetzt, zeigt ein Spectrum, was in ner Verdunnung dem Biutspectrum sehr ahnlich ist, ebenso Veinsaure gelöster und mit NH₃ versetzter Carminlack. Die lie len 1 arn inle sungen lassen über die blaue Seite des Specturch, welches Blut stark absorbirt und erleiden mit reduzen Agentien keine wesentliche Veranderung (s. p. 401)

Zur Erkennung des Bluts im Harn empfiehlt Wolff das Haematinspectrum (Fig. 189 Curve 4) nach folgendem Verfahren:

Ein bestimmtes Volumen des zu prüfenden Harns (30 bis 60 ccm) wird in einem genügend weiten und grossen Reagensgliss mit 1 10 Volumen (3 bis 6 ccm) 3 proc. essignaurer Zinklörung versetzt und darauf am besten im Wasserbade so lange erwarmt, bis der anfänglich sehr fein vertheilte Niederschlag zusammenbalt und in Folge dessen sich schon innerhalb 10 bis 15 Minuten so rasch absetzt, dass der grösste Theil der überstehenden Flüssigkeit klar abgegossen werden kann. Der auf einem kleinen Filter ge-sammelte und ausgewaschene Niederschlag wird, nachdem der Trichter auf ein kleines Reagensglas von eirea 12 mm Weite und 10 cm Länge gestellt ist, mit einigen Cubikcentimetern Salmiakgeist übergessen, in welchem sich der Niederschlag, indem man ihn mit einer kleinen Federfahne umrührt und vom Filter losiest. alsbald auflöst und als mehr oder weniger gefärbte klare Lösing in das Reagensglas filtrirt. Das Filter wird mit einigen Cubilcentimetern Wasser nachgespillt, so dass das Gesammtfiltrat in Reagensglaschen 4 bis 5 ccm betragt. Auf diese werden zunächst einige Cubikcentimeter Benzin geschichtet zum Schutz vor dem oxydirenden Einfluss der Luft und alsdann 2 Tropfen einer weissäurehaltigen, schwefelsauren Eisenoxydullösung zugesetzt (Weinstemsaure und schwefelsaures Eisenoxydul je 1 g. Wasser 10 g) welche alsbaid durch ihre reducirende Wirkung etwa vorhandene Haematin in reducirtes Haematin umwandeln und so. mit einem kleinen Tascheuspectroskop beobachtet, die kleinsten vorhanden gewesenen Blutmengen durch das Absorptionsspectrum des reducirten Haematins Fig. 189 Curve 4 zu erkennen gestattet.

Um die Empfindlichkeit des Nachweises noch zu steigern, nimmt W. verschiedene lange Glasröhren, unten mit breitem Metallfun und Fassung, nach Art der Polarisationsröhren, die, auf den Tisch des Mikroskops gestellt, eine Beobachtung der Flüssigkeit in der Längsrichtung durch das Zeinsische Mikrospectroskop gestatten Ebenso gut kann man das Arrangement des Vogelischen Universitätstruments Fig. 52, p. 56 anwenden, [s. auch unten Nachweis

von CO.1

Wird Kohlenoxydgas in Blut geleitet, so wird dasselbe dunkler roth, so dass es starker absorbirt als vorher, verdünnt erscheint es mehr rosa und giebt das Spectrum des Kohlenoxydhaemoglobins. Dieses zeigt den Blutstreifen a in veranderter Lage etwas mehr nach Grün hingerückt, wie man erkennen kann, wenn man mittelst Vergleichungsprimas Cohaltiges und unverändertes Blut neben einander betrachtet Zugleich wird das helle Trennungsfeld der beiden Streifen trüber (Fig. 188 Curve 4 und Fig. 190 No. 2).

Das Spectrum des mit Kohlenovydgas geschwängerten Bluts zwigt ein von gewohnlichem Blut total abweichendes Verhalten gegen Reductionsmittel, wie (NH,)SH, oder weinsaures ammoniakalisches Eisen.

Es bleibt nämlich ber Zusatz derselben unwerändert. Dadurch ist es leicht möglich, Vergiftungen des Bluts mit CO nachzuweisen.

Kohlenoxydblut für sich allein hält sich jahrelang, dagegen in einer Leiche nur kurze Zeit (Wolff).

Leber Nachwels von Kohlenoxydgas mittelst Blut.

Gesundheitlich noch wichtiger als der Nachweis einer Vergiftung durch Kohlenoxyd ist die Erkennung des gedachten giftigen Gases, um Vergiftungsfälle zu verhüten. Es handelt nich hierbet um Nachweis minimaler Mengen des Gases in Zimmerlaft. Eine Gefahr der Verunreinigung desselben durch CO hegt um so naher, als das Leichtgas au 8-12° o Kohlenoxydgas*) enthait und ferner solches leicht durch unvollstandige Verbrennung entsteht.**)

Die Schädlichkeitsgrenze für CO ist erst neuerdings durch M. Grüber genau festgestellt worden (Archiv für Hygiene I. 142—168). Derselbe athmete an drei auf einander folgenden Tagen je drei Stunden lang Luft mit 0.021 bis 0.024 % Koldenoxyd ein, ohne die geringste unangenehme Wirkung verspüren. Grüber setzt die Schädlichkeitsgrenze auf 0.00 % sicher auf 0.02 % Demnach muss eine genaue Kohlenoxydprobe gestatten. 0.02 % des Gases zu erkennen. Solches gelang mit den alteren analytischen Hilfsmitteln nicht.

Verfasser wies zuerst nach, dass Blut selbst in sehr verdünntem Zustande ein ganz enormes Absorptionsvermogen für Kehlenoxyd besitze, so dass es im Stande ist, selbst ganz

^{*)} Holzgas an 20° o.

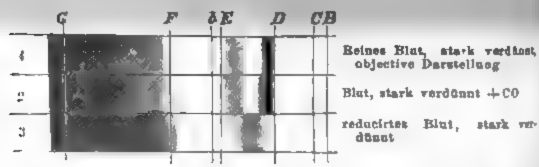
Der Tabakrauch enthalt mehrere Procente CO. Denloch bemerkt man selbst bei dem starasten Raucher und in den mit dichtestem Tabakrauch gefüllten Stuben von einer schadlichen Wirkung des CO nicht das Mindeste. Nichtraucher empfinden in solchem Rauch war Unbehagen, aber nichts, was auf CO-Wirkung deutet (Kopfweh, Schwindel). Sollte das Nicotin ein Gegengitt sein?

minimale Quantitäten desselben aus einer Luft aufzunehmen und festzuhalten.

In solchem Blut kann man dann durch die Spectralreaction das Kohlenoxydhaemoglobin ganz sicher erkennen.

Verfasser ging zuerst in folgender Weise vor: Man entleert in dem Raum, dessen Luft man untersuchen will, eine mit Wasser gefüllte Flasche von 5 L. Inhalt und giesst 5 Cc. eines sehr stark mit Wasser verdünnten Blutes hine in, welches eben uur noch einen Stich ins Rothe, dabei aber die bekannten Oxyhaemoglobinstreifen im Spectroskop bei Reagensglasdicke (1,8—2 Ctm.) deutlich zeigt (s. Fig. 190 No. 1). Dreht man die Flasche, so dass das Blut

Fig. 190.



an den Wänden herumläuft, 2 Minuten, so tritt bei CO-Gebatt die bekannte Wirkung desselben schon an der Farbenänderung des Blutes hervor. Dasselbe erscheint mehr rosa, die Absorptionsstreifen sind ein wenig blasser, verwaschener und eit wenig mehr nach links gerückt als bei reinem Blut (vgl. No.1 und 2). Schon daran kann ein geübter Spectroskopist die Gegenwart des CO erkennen.

Weniger Geübte können sich aber sofort Gewissheit verschaffen durch Zusatz von 3-4 Tropfen der alkalischet weinsauren Eisenlösung p. 468, welche in CO-freiem Blut bekanntlich die beiden Streifen verschwinden macht und dastreinen breiten verwaschenen Schatten erzeugt (4), während de Streifen des mit (10 geschwängerten Blutes durch Reductionsmittel ungeändert bleiben (s. p. 475).

Bei einem Gehalt von 0,4 Volumprocent CO in atmosphärischer Luft verräth sich für den Geübten der CO-Gehalt schon durch Schütteln von 60 Cc. der Luft mit sehr verinntem Blut sehr gut. Geübte Spectroskopisten köunen nach iger Methode noch 0,25 ° 0 CO erkennen.

Macht man bei Ausführung der Versuche Parallelversuche treinem CO-freien Blut in angegebener Verdunnung so man vor jeglicher Täuschung sicher. Im Tabaksrauch im Leuchtgas liess sich nach dieser Methode CO mit chtester Mühe nachweisen (Berichte der D. chem. Ges. X. 792).

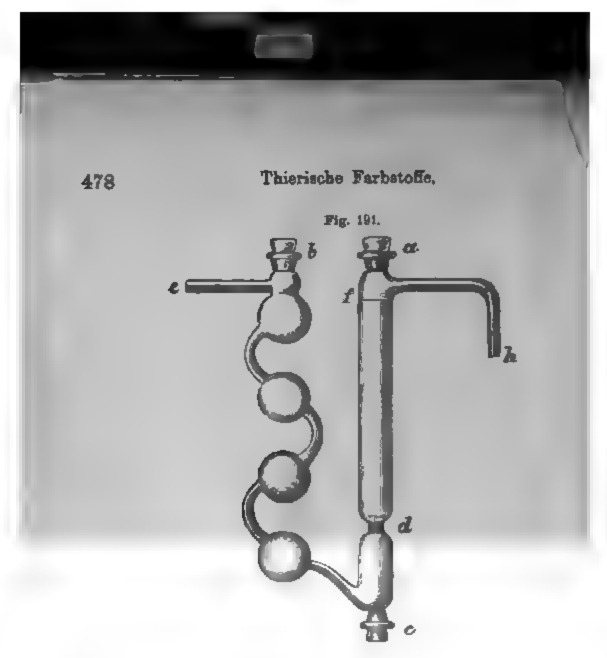
Nun lässt sich die Empfindlichkeit dieser Methode erblich steigern durch Entfernung des Sauerstoffs der Luft er bei grosser Menge nach Liman im Stande ist, das CO aus im Blut auszutreiben und wieder Oxyhaemoglobin zu bilden), a Empfindlichkeit der Probe beträgt dann noch 01° 0.

Hempel (Zeitschrift f. analytische Chemie 18, 399) hat Empfindlichkeit dieser Methode weiter gesteigert, eines iberla durch Anwendung grösserer Luftvolumma (10 Liter), deren Theils aber namentlich dadurch, dass er die zu tersuchende Luft von einem lebenden Thiere, einer Maus, mathinen liess, dessen Lungen einen Absorptionsapparat in unvergleichlicher Vollkommenheit darbieten. Das Thier prde spåter getödtet und das Blut desselben nach entprechender Verdünnung und Reduction mit Schwefelammonium ectroskopisch geprüft. Als Vergleichsobject diente das in rselben Weise verdünnte und reducirte Blut einer kurz wher getödteten Mans, welche nicht mit kohlenoxydhaltiger aft in Berührung gekommen war. Als Grenze der Nachmsbarkert grebt Hempel mittelst einer Maus und bei Verandung von mindestens 10 Liter Luft 0.03 % Kohlenoxyd Hempel versuchte auch mittelst Hindurchleiten von kohlenwidhaltiger Luft durch, in einem Liebig schen Kaliapparat thaltene verdünnte Blutlosung das CO zu bestimmen und melt als Emplindlichkeitsgrenze 005 0 Kohlenoxy 1.

Dieselbe Methode verbesserte Wolff durch Construction nebenstehenden kleinen Absorptionsapparates (Fig. 191), leher sich zum Nachweis geringerer Mengen von Kohlen-

and sehr gut bewährt hat.

Derseibe entspricht im Wesentlichen der, dem Mitscherbischen Kanapparat von de Koninck gegebenen. Form, mit Abanderung dass sich bei a bie durch gut eingeschliffene opsel verschlossene tubuhrte Oeffnungen befinden, sowie



dass der cylinderförmige Theil des kleinen Apparates be eingezogen ist. Die Beschickung und Füllung desselben schieht nun in folgender Weise: In den eingezogenen T bei d wird von oben ein kleiner Bausch Glaswolle eingefü lose eingedrückt und alsdann der übrige Theil des Rol bis f mit mässig feinem Glaspulver angefüllt. Das G pulver hat die Feinheit von mittelfeinem Schiesspulver, v von allem feineren Pulver und Staube abgesiebt, mit S säure digerirt, auf das Sorgfältigste ausgewaschen und trocknet. Wie sehr der Grad der Feinheit der Körnun die Absorptionsfähigkeit durch Oberflächenvermehrung fördert, haben die interessanten Untersuchungen von Dr. So in Prag über die Einflüsse des Bodens auf die Zersets organischer Stoffe und Salpetersäurebildung gezeigt. Glaspulver wird von oben mit Wasser befeuchtet, das # schüssige Wasser durch Verbindung mit der Wasserluftpu bei e durch einen kräftigen Luftstrom abgesogen und di bei c entfernt. Darauf werden 2 Cc. auf 1/40 verdim Blutes mit einer Pipette von oben auf das feuchte Glaspa



opfelt und durch leichtes Blasen mit dem Munde bei h Schluss von a eine gleichmässige Durchdringung und oung der feuchten Glaspulverschicht bis zur Glaswolle irkt. Der Apparat ist jetzt fertig hergerichtet zur Abtion und verbindet man, je nachdem die 10 Liter Luft urchgesogen oder durchgetrieben werden sollen, e oder h der betreffenden Flasche oder mit Aspirator. Zur Probeahme der zu untersuchenden Luft eignet sich sehr gut etwas über 10 Liter fassende gewöhnliche Flasche, deren nung durch einen doppelt durchbohrten Gummikork verossen, in dessen beiden Bohrungen zwei oben rechtwinkelig gene Glasröhren stecken, von denen die eine bis auf den en der Flasche reicht, die andere dicht unter der inneren he des Korkes mündet. Ueber beide rechtwinklig genen Glasröhren werden genügend lange Gummischläuche geschoben, die durch Bunsen sche Schraubenquetschhähnverschlossen werden. Da die Flasche mehr wie 10 Liter , so trägt dieselbe unten eine Marke für den Rauminhalt 10 Liter von dieser an bis dicht unter dem Kork. Flasche an Ort und Stelle mit der zu untersuchenden zu füllen, wird dieselbe zunächst ganz mit Wasser an llt, dieses dann wieder durch den Gummischlauch, welcher der zum Boden der Flasche führenden Glasröhre verbunden und als Heber wirkt, bis zur Marke abgelassen, worauf 2 Quetschhähne geschlossen werden. In umgekehrter Weise die Luft durch den Absorptionsapparat geführt durch pinden des vorher als Heber wirkenden Gummischlauches einer, auf einem Stative höher stehenden, unten tubulirten. che voll Wasser, indem der andere Gummischlauch mit Absorptionsapparate verbunden wird. Die Regulirung hieht sehr exact mit Hülfe der Schraubenquetschhähne; Luftstrom muss sehr langsam den Absorptionsapparat iren, durchschnittlich 1000 ccm in 20-25 Minuten. Um Gang der, den Apparat passirenden, Luft beobachten und liren zu können, werden, nachdem das Glaspulver mit Blutlösung getränkt, bei b 2-3 ccm Wasser gegeben, die Beendigung des Versuches bei c wieder abgelassen len. Zum Halten des kleinen Apparates dient jeder Bünhalter; sehr gut eignet sich dazu das Vogel'sche Universal-

stativ (p. 55). Will man direct in dem betreffenden Raum die Luft durch den Absorptionsapparat saugen, was wegen der längeren Zeitdauer und der inzwischen möglichen Aenderung der Zusammensetzung der Luft nicht zweckmässig, so wird derselbe mit dem umgebogenen Ende bei h mittelst eines Korkes auf einen sogenannten Chlorcalciumcylinder befestigt, welcher mit Wasser angefeuchtete Bimssteinstücke enthält. Die Luft tritt von unten in den Cylinder, wird mit Wasserdampf gesättigt und passirt dann erst den Absorptionsapparat. Sind auf die eine oder andere Weise 10 Liter Luft durchgeleitet, so wird zunächst der Stöpsel bei c geöffnet, um das Sperrwasser abzulassen, darauf unter c ein kleines Reagensglas gestellt, welches für den Raum von 3 ccm eine Marke trägt und alsdann bei a nach Entfernung des Stöpsels langsam mit einer Pipette reines Wasser getröpfelt. Dasselbe verdrängt ganz allmählich die Blutlösung aus der Glaspulverschicht; die Deplacirung wird in dieser Weise fortgesetzt bis die Flüssigkeit in dem Reagensglase 3 ccm beträgt. Darauf lasst man noch einige eem Wasser durch die Glaspulverschicht fliessen, schliesst alle Stöpsel, verbindet E mit der Pumpe. saugt das überschüssige Wasser ab und hat den Apparat wieder für einen weiteren Versuch in Ordnung. W. hat mit derselben Glaspulverschicht in dem für alle Versuche verwandten Apparate bis jetzt wohl 50-60 Bestimmungen gemacht, ohne genötligt gewesen zu sein, dieselbe zu erneuern Bei ursprunglicher Beschickung des Absorptionsapparates mit 2 ccm auf 1 40 verdünnten Blutes, haben die in dem Reagensglase enthaltenen 3 ccm jetzt die Concentration 1/80.

Zur Aufnahme für die spectroskopische Prüfung der Blutlösung eignen sich nun sehr gut kleine rechteckige Fläschcher mit geraden Seitenflächen von 0,5 und 1 cm; dieselben fassen ca. 1,5 cem Flüssigkeit und eind mit gut eingeschliffenen Stopseln verschlossen. In ein solches Fläschchen füllt man die Blutlosung, in ein anderes zum Vergleich die ursprünglich ebenfahs auf 160 verdunnte Blutlösung, fügt zu dem Inbalte jedes Flaschchens einen Tropfen Schwefelammonium, sohüttelt um und betrachtet nach Verlauf einer halben Stunde mit Hülfe eines empfindlichen Taschenspectroskops am besten bei

Lampenlicht,

In angegebener Weise verfahren, gestattet die Methode den denkbar günstigen und gleichen Bedingungen was entration. Dicke der beobachteten Schicht, Reductionsl und dessen Zeitdauer anbelangt, einen Vergleich zwischen n Blutproben. Als unterste Grenze des möglichen, unfelhaften Nachweises von Kohlenbayd in der atmosphärischen II ist W. auf Grund zahlreich angestellter Versuche zu elben Resultat wie Hempel, von 0,03 % V gekemmen dieser Concentration sind beide Banden noch deutlich erbar Em geringerer Gehalt der Luft von Kohlenoxyd, 0.02 0, verräth sich nur noch durch eine starkere protion des nunmehr als ein breites Band erschemenden protionestreifens bei D, wahrend das Absorptionsmaximum reducirten Blutfarbstoffes mehr nach E liegt. Dasselbe Altat erhielt Jaderholm bei seiner ausgezeichneten Arbeit gerichtlich - medicinische Diagnose der Kohlenoxydver ing Eine grosse Annehmlichkeit ist es, eine lange haltklare Blutlösung für derartige Untersuchungen zu be-Man erreicht dies in vorzüglicher Weise nach den bringen und Vorschlagen von Jaderholm durch Verbung gleicher Volumina defibrinirtem Blute und kalt geigter Boraxlösung. Der Zusatz von Borax zum Blute adert dessen spectroskopische Eigenschaften in keiner Reduction and Salierstoff- oder Kohlenoxydbindung in derseiten Art inverandert, wie in frischer Blut-- Haemoglobiniosung, vor sich, nur wird die Faulniss 📑 den Borax voltstandig aufgehoben. Die Auflösung des moglobins in der Flüssigkeit findet erst allmablich statt Marbt dieselbe von anten nach oben tief dunkelroth. Eine the Lösung von Blutfarbstoff mit Boray ist noch nach ten klar und Filtration bei Anwendung zur Spectralmuching uberflussig. W. hat sich ausschliesslich zu in Untersuchungen obiger Borax - Bluth sung bedient und 🚡 Vermischen von 1 ecm dieser Lösung mit 19 ccm ver die betreffende Concentration 1 40 liergestellt. Selbsi. eser Verdünnung ist die Losung mehrere Tage haltbar. Erstaunlich ist die Haltbarkeit der Kohlenoxydrenction eser Verdunnung in den kleinen gut schliessenden Abionsflasch hen; W. hatte über 3 Monate solche mit 0 03 V " a

und 0.05 V "/o nebst der Vergleichsflüssigkeit stehen, ohne

dase die Reaction an Deutlichkeit eingebüsst hätte.

Eines Versuches erwähnt W., der in sofern von Interesse us, als derselbe bei Untersuchungen der Luft von mit Kohlendunst erfüllten Räumen zur Vorsieht mahnt. Nachdem die Empfindlichkeit der Methode hinreichend durch zahlreiche Versuche constatut, sollte dieselbe auch praktisch erprobt werden. Es wurde zu dem Ende in den geschlossenen Arbeitsraum seines Laboratoriums em kleiner Windofen mit brennenden Holzkohlen gestellt und die Glasthüren wie der Abzug nach dem Kamin geschlossen. In den Raum mündete ein Glasrohr mit trichterförmiger Erweiterung, welches unter Zwischenschaltung eines mit Wasser gefülltet Mitscherlich'schen Kugelapparates als Waschgefäss mit der 10 Literflasche verbunden war, welche die Luft aspirirte. Gleichzeitig wurde m demselben Raume nach der alteren Vogel'schen Vorschrift eine 100 ccm fassende Flasche mit Wasser entleert, 3 ccm sehr verdünntes Blut hinzugefügt und damit 3-4 Minuten die Wandungen der Flasche bespült. Es wurde mit beiden Bestimmungen begonnen, nachdem die Kohlen etwa 1 8 Stunde in dem kleinen Raume gebrannt hatten. Die Luft in demselben war nach dieser Zeit erstickend, von eigenthümlich säuerlichem Geruche, mithin das, was man fur gewohnlich mit dem Namen Kohlendunst bezeichnet, in pragnantester Weise vorhanden. Trotzdem zeigte die Vogel'sche Probe keine Spur von Kohlenoxydgas an, aber auch Wolff's sonst so empfindliche Methode liess völlig in Stich, indem schon nach kurzer Zeit aller Blutfarbstoff in der Glaspulverschicht zerstort und dieselbe in Folge dessen entfärbt wurde. 🛭 🗛 waren offenbar, wie schon der schwach bläuliche Schein in der Flasche zeigte, trotz der eingeschalteten Waschflasche jene bei der unvollstandigen Verbrennung von Kohle sich bildenden sauren Zersetzungs- und trockenen Destillstionsproducte (Carbolisaure?) mit übergegangen, wie dieselben Hünefeld in seinem Werke über die Blutproben vor Gericht und das Kohlenoxydblut (Leipzig 1875) p. 40 u. f.) eingehend geschildert und zu isohren versucht hat

Nachdem die Flasche mit dem darin enthaltenen Wasser wiederholt geschüttelt und bis zum anderen Tage stehen gelassen war, waren diese Stoffe absorbirt und genügten darauf schon 5 Liter der noch in der Flasche enthaltenen Luft, um die Anwesenheit von Kohlenoxyd unzweifelhaft zu constatiren. Die Zwischenschaltung eines mit grobem feuchtem Glaspulver angefüllten Cylinder, sowie eines solchen mit frischgelöschtem Kalk, wie dies schon Wolffhugel in seiner Arbeit empfohlen und an-

gewandt hat, wurde jedenfalls rathsam sein.

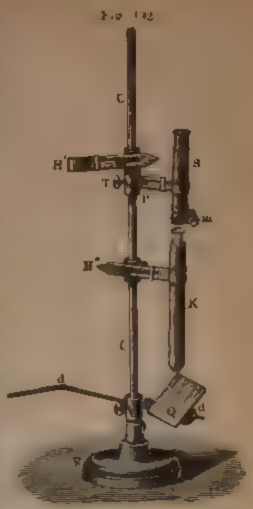
Da die Empfindlichkeit der Reaction von der Schichtendicke abhangt, die man zur Beobachtung anwendet, so ist es zweifeiles, dass die Empfindlichkeit dieser Probe noch einer Steigerung auf das I) reifache fähig ist. beobachtete durch eine
1 cm dicke Schicht (s.o.)

nicht schwer, in engen
hren bei Anwendung von
eine dreimal so hohe
erhalten, wenn man
192 dargestellte Arranwendet.

n wurde die Emshkeitsgrenze der a auf 0,01 rücken, ar die geforderte gkeit hinnus.*)

noch hat man geglaubt, apfindlicheren Reactionen müssen, wie Palladium welches durch CO nach chwarz gefällt wird.

ber dieser Nachweis in erdunnung des CO mit nicht gelingt, so bedennoch des Verfassers insotern, als man das in



enthaltene CO durch Blut absorbiren lässt, und dann Fig. 193.

ider Beobachtung in der Richtung der Reagensrohre stört die halbrunde Gestalt dodens. Diese bildet mit der Flussigkeit sche Linse, welche die Strah en, die parallel Flussigkeit gehen sollten, convergent macht, erst zum kleinsten Theil, nach mehrfacher an den Glasflachen in das Spectroskop Im dieses zu vermeilen, giesst Verfasser die ein Rohr R" und steckt dieses in ein etwas Bt. so dass es sich etwas geklemmt darin alachiel en lasst. In R glesst man ein Beer W. welches eine Lines bodet. nn die Vorrichtung in den Halter Fig. 192 den Spiegel Q nehtig ein, halt das blosse TR' and select R' in R' auf und ab, ussigkeit am hellsten erscheint. 📷 das Spectrosk op S ein



durch Kochen wieder ausscheidet, um es in Palladin

Fodor schüttelt 10-20 Liter der Luft mit man dunntem Blute 15-20 Minuten lang und erhitzt in in einem Kölbohen zum Sieden, während Luft durch 🖮 gesaugt wird, die vorher Palladiumehlorfir und hinterhal zuckerlösung, verdünnte Schwefelsäure und abermals Palle chlorurlösung durchstreicht. Ein in der lotzten Lörun tretender schwarzer Niederschlag von reducirtem Pali beweist zuverlässig die Anwesenheit von Kohlenoryd geprüften Luft. Fodor sagt, dass es mit diesem Ven gelingt, noch 1 Theil CO in 20 000 Theilen Luft aufm Nur hat man ber der Ausführung sorgfältig darauf zu dass das Blut sogleich nach der Absorption Gases rasch zum Sieden erhitzt werde und das Durche von Luft 3-4 Stunden lang fortgesetzt werde man diese Vorsichtsmaassregeln, dann können auch gro Kohlenoxydmengen der Beobachtung entgehen. Kohlenwa stoffe in der Menge, wie sie in Wohnräumen vorkot können, können eine Täuschung nicht verursachen. mit Luft geschüttelt wurde, die in 20 Liter 260 ccm ko oxydfreies Leuchtgas enthielt, bewirkte keine Palladınmredt bei der Behandlung'in Fodor's Apparat.

Gruber empfiehlt beide Methoden; die ursprüngliche Verfassers, um ein Maximum (0,25 %, Gr. giebt irrthüml Weise 0.5 %, an) zu entdecken,

Verfasser glaubt, dass die Palladiumprobe ihre Bede hat sie reigt CO an in einer Verdünnung, die gesunibe gat nicht mehr in Betracht kommt, während die Speanause nach der von Wolff verbesserten Methode des massers gerade die Schädlichkeitsgrenze ver die fresundheitsfrage einen Werth hat.

Pann ist ist bemerken, dass Palladiumehlorür auch redu trenden Körpern leicht zerseizt wird und die Leurenaung nicht ganz frischen Bluts sich leicht Tauscht die bei der spectroskopischen Methode wegt

Security d. D. chem. G. X, 792 and XI, 375

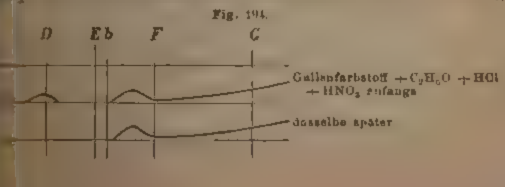
338. Eigelb (Lutein). Der gelbe Stoff des Eigelbs findet auch im gelben Fett der Milch, im Blutserum, in den gelben erchen der Saugethiere, im Saamen der Schalen. Fleisch von m., in Wurzeln. Blättern. Staubfaden und Bluthenbisttern Pflanzen und in der gelben Substanz die an der Berührungsder Innen- und Aussengheder, der Stabchen und Zapten, letzhaut bei Reptilien und Vögeln liegen. Die gelbe Substanz den Augen der Frösche ist in den gewöhnlichen Lösungsten Augen der Frösche ist in den gewöhnlichen Lösungsten mit gelber, in Schwefelkohlenstoff mit rother Farbe h, stets an Fett gebunden, der Zusammensetzung nach noch bekannt. Absorption zeigten die Lösungen bei F und in litte zwischen F und G, ausserdem starke Lichtempfindlichfür Strahlen brechbarer als D.

Am hehtempfindhehsten ist die CS₂-Losung. Schüttelt man nlische Luteinlosung mit CS₂, so geht die Farbe in letztere über. Nach Preyer zeigt ein chloroformischer Auszug des Eigelbs augnerumlicht drei breite Absorptionsbanden, die stärkste a die schwächste auf G und eine mittlere 3 in der Mitte hen F und G

In dem atherischen Auszuge erscheint nur a und f (Preyer. Blotkrystalle).

Nach R. Maly findet such Lute a reichlichst in den prächtig Eiern der Seespinnen, die man sich kiloweise verschaffen Die Untersuch ingen ergaben, dass in diesen Eiern dasselbe ent vorhanden ist, welches sich im Dotter der Huhner-Eier in den retinaen Oelkugeln der Wirbelthiere findet. Dies minte Lutein ist aber kein einheitlicher Korper, sondern ein inge von zwei Pigmenten, einem gelben und einem dunkeln. Das erste wird Vitellolutein, das zweite Vitellorubin gelben. Der Verfasser gieht die Beschreibung, wie die beiden ente genaner von einander getrennt und einigermaassen rein stellt werden können, und theilt noch einige Eigenschaften Korper mit, aus denen hervorgeht, dass diese Pigmente tofifrei sind. (Sitzber Acad. Wissensch. Wien 1851, 173.) Concentr. SO, verwandelt die gold-gelbe Farbe des Lutein prachtvolies Dunkelviolett, welches bald in tiefes Blau über-Du Bois Reym. Archis I Physiologie 1877 p. 283).

§ 334. Gallenfarbstoff zeigt nach Valentin ein Absorppoetrum mit Streifen bei D und einen andern bei D 50 E.



doch wechseln diese Streifen ihre Lage. (Valentin, der Ge-

brauch des Spectroskops S. 88.)

Gallenfarbstoff in Alkohol gelöst und mit HCl versetzt, erscheint grün und löscht einseitig Roth und Orange und anderseits etwas Indigo aus. Versetzt man ihn mit rauchender NO₈H, so wird er bläulich, dann röthlich (Gmelin) und löscht anfange aus wie Fig. 194 Curve 1, später wie Curve 2 mit einem sehr bestimmten Absorptionsstreif bei F.

Brom verhält sich der NOzH nach Maly ähnlich.

M. Jaffe*) hat die spectroskopischen Erscheinungen bem Farbenwechsel der Gmelin'schen Reaction wie folgt beschrieben. In die zuvor streifenlose Lösung treten beim Lebergang in Violett zwei verwaschene Streifen (a und 3) zu beiden Seiten von D auf, zu denen sich allmählich bei fortschreitender Farbenänderung ein dritter 3 bei F gesellt, welcher noch einige Zeit bestehen bleibt, während a und 4 verschwinden. Dieselben Brocheinungen treten bei Maly's Reschon ein (s. o. v. S.).

sehr verschiedene Farbungen. Ausser weissen Eiern giebt es sehr verschiedene Farbungen. Ausser weissen Eiern giebt es sehr verschieden einfarbige oder mit wenig Punkten und Stricher versehene: blaue z B Singdrossel Turdus musicus, Sylvis phoenicurus, Fischreiher Ardea cinerea), grüne (Dohle, Krabe, Kasuar), rothbraune (Thurmfalke Falco tinnunculus), olivenfarbene (Nachtigall, Sprosser), graue (Rebhuhn, Fasan), gelbe (Wachtel vielfach aber zweifarbige auf hellerem Grunde, namentlich nach den, stumpfen Ende hin dunkler gefleckte. Viele der letzteren (Moven-, Seeschwalben-, Schnepfen-Arten, Kibitz Tringa Vanellus, Austernfischer Haematopos ostralegus u. A.) sind grunbraun oder lederfarben nut braunen Flecken.

Der Farbstoff liegt bei allen an der obersten Schicht, oft in mehreren Lagen übereinander, so dass man die eine nach der audern entfernen kann. Betupft man die Eischaalen mit wassriger Salzsaure, so scheidet sich auf den Blasen der entweichenden Kohlensaure der Farbstoff in Flocken aus. Diese sind nicht allem bei blauen und grunen, sondern auch bei den ganz andersfarbigen, namentlich den bräunlich gefarbten Eiern, meist mehr oder weniger grin gefarbt. Spült man, nachdem die Salzsaure genügend gewinst, die Eier mit wenig Alkohol ab, so erhält man oft sehr schon und verhältnissmassig stark gefärbte Lösungen. Seitener rein himmelblaue (Turdus musicus, Sturius vulgaris, Sylvia phoencurus, Ardea argentea) oder grüne (Corvus corone) ohne Fluorescenz, sehr haufig blaugrune mit kräftiger blutrother Fluorescenz (Larus eanus und ridibundus, Sterna hirundo, Scolopax, Haematopus,

^{*!} Journ. für prakt. Chem. Bd. 104, 401.

^{**} Berichte d. D. chem. Gesellsch. 1878, p. 606,

Tringa) in den wenigsten Fällen sehr schwach röthlich gefärbte, fluorescirende, meist mit einem schwachen Stich in's Grünliche (Falco tinnunculus, Sylvia hypolaris, Tetrao islandicus und coturnix, Fulica autra u. A.)

Die meisten zeigen nach C. Liebermann ein sehr auffallendes Spectrum. Zwei sehr scharfe, noch in grosser Verdünnung wahrnehmbare Streifen liegen zu beiden Seiten der D-Linie. Ihre unveränderte Lage bei den Lösungen der verschiedensten Eier hat L. theils durch directen Vergleich in einem mit Vergleichsprisma versehenen Browning'schen Spectroskop, theils mit einem grösseren Spectralapparat mit Scala festgestellt. An letzterem, für welchen B bei 23, C bei 30, Ca a bei 37, D bei 45, Ca 3 bei 56, E bei 65, b bei 70 und F bei 83 lag, wurde ihre Lage abgelesen zu

$$a = 40 - 43$$
 $\beta = 50 - 56$

Diese Lage der Streifen wurde gefunden bei: Tringa Vanellus, Ardea argent. (schwach). Limosa melanura, Haematopus, Falco tinn., Rallus aquat., Corvus corone (schwach), Turdus pilaris und viscivorus, Scolopax gallinago und rustica, Numenius aquat., Larus fuscus, Sterna nigra und hirundo. Totanus calidus, Charadrius minor, Tetrao perdrix und coturnix, Fringilla coelebs, Passer, Cochinchinahuhn (schwach) u. A.

Die grössten beobachteten Abweichungen in der Lage der Streifen fanden sich bei Anthus arboreus ($\alpha = 39 - 42$, $\beta = 49 - 57$) und Philomela ($\alpha = 38 - 41$, $\beta = 50 - 56$).

Bei grösserer Verdünnung verschwindet Streifen a zuerst.

Bisweilen wurde ein ganz abweichendes, aber an Schärfe mit dem vorigen wetteiferndes Spectrum mit 4 scharfen und einem verwaschenen Streifen beobachtet, deren Lage an der vorerwähnten Scala gefunden wurde bei: 26 - 28, 34 - 36, 45 - 51, 56 - 62, 68 - 79. Es stellte sich heraus, dass dieses und das vorige Spectrum demselben Farbstoff angehören, das erstere tritt in stark saurer Lösung, das letztere bei schwach saurer oder ammoniakalischer Lösung auf, und beide können beliebig in einander übergeführt werden. — Versetzt man die alkoholischen Lösungen mit Chloroform und dann mit Wasser, so fällt das Chloroform gefärbt aus und zeigt dann dieselben Spectralerscheinungen wie die alkoholischen Lösungen.

Dass aber das reine Blau oder Grün nicht die streifenerzeugende Substanz ist, folgt daraus, dass einerseits einzelne rein blaue oder grüne Lösungen keine oder bei sehr starker Färbung nur schwache Anzeichen oder Streifen zeigen, während andererseits die schwach röthlichen Lösungen (Beispiele s. o.) und die stark rothfluorescirenden, grünen Lösungen (s. o.) das Streifenspectrum

in ausgezeichneter Weise zeigen.

Der grüne und der blaue Farbstoff der Vogeleischaalen er-

wiesen sich nach einigen Vorversuchen als Gallenfarbstoff.

Die allgemeine Zugehörigkeit des grünen (resp. blauen) Farbstoffs zu den Gallenfarbstoffen lässt sich leicht durch die Gmelin'sche und durch die Maly'sche Reaction nachweisen (s. o.). Beide beruhen auf dem charakteristischen Farbenübergang der Gallenfarbatoff enthaltenden Lösungen in successive Grün, Blau, Violett, Roth und Gelb bei Zusatz geringer Mengen rauchender Sal-

petersäure.*)

schr interessante Beobachtungen gemacht.**) Er hat hierbei Absorptionsspectra erkannt, die zumeist aus zwei Streisen bestehen, die jenseits b im Blaugrün und Blau bis Indigo des Spectrums auftreten. Es genügt in manchen Fällen schon, eine seste Feder in durchfallendem bellen Licht zu beobachten, um diese Spectra zu sehen.***) Noch besser wirken Lösungen der betreffenden färbenden Stoffe in Alkohol, Chlorosorm und Schweselkohlenstoff. Ausnahmslos zeigen sich hierbei die beiden Streisen, welche die betreffenden Stoffe (Zoofulvin, Zooerythrin, Coriosulfurin etc.) charakterisiren is Alkohol am weitesten nach Violett hin, in CS₂ am weitesten nach Grün hin verschoben. In CCl₂H nehmen sie eine Mittelstellung ein. Das Gleiche gilt für die Farbstoffe des solgenden Paragraphen.

§ 337. Ueber Farbstoffe von Hautgebilden von Vögels, Reptillen, Fischen hat Kr. ebenfalls Beobachtungen gemacht. Er nimmt auf Grund derselben eine ganze Reihe von Farb-

atoffen an und vergleicht diese unter einander.

Es genügt, einige Hummerschaalen oder Krebsschaalen. zerkleinerte Ganseschnäbel- oder Füsse mit betreffenden Lösungsmitteln zu behandeln, um eine Lösung für spectroskopische Versuche zu erhalten.

In Bezug auf Details müssen wir auf das Original verweisen.

§ 388. Harnfarbstoffe. Urin zeigt nach Jaffe zuweilen in dicken Schichten einen Streif zwischen b und F. Näheres darüber s. chem. Berichte 1881 p. 1212.

*) Sitzungsbericht d. Wiener Akad. Bd. 57, 95.

**) Siehe Vergleich, physiolog, Studien von Dr. Kr., C. Winter's Buchh, Heidelberg, II, R. 1, S. Abth. 150; II. 2, Abth. p. 1, ferner V. Abth. p. 1.

***, Der Optiker Steg in Homburg verkauft solche Feders-

proben zwischen Glasplatten gespannt.

Nachtrag.

Bunsens Scala. G. Krüss erklärt unsere Behauptung, dass insen die Natronlinie auf 50 gestellt habe (p. 32), für falsch.*) ir machen dagegen auf Bunsens Abhandlung (Poggend. Ann. 119 S. 10) und auf die von Bunsen herausgegebenen, bei Lenoir schienenen Spectraltafeln, in welchen Natronlinie auf 50 steht, fmerksam.

Seltne Erden. Krüss und Nilson wenden gegen Bailey's isstellungen S. 217 ein, dass dessen Beobachtung über das raschere nehmen der Intensität der Absorptions-Streifen im Violett und au darauf beruhe, dass B. einen Apparat mit sehr grosser Disrsion im Blau angewendet habe. (Wir machten ähnliche Beobhtungen, wie Bailey bei organischen Farbstoffen, auch bei Anindung eines Prismenkörpers mit mässiger Dispersion im Blau.) rner betonen sie, dass sie ihre Beobachtungen stets bei möglichst sichbleibender Helligkeit gemacht haben, so dass ein Einwand B.'s, ss mit wachsender Intensität der Beleuchtung schmale Streifen rker afficirt werden als breitere, dadurch beseitigt zu sein scheint. ohl dürfte aber die "Intensität der Beleuchtung" trotz Anndung gleichbleibenden Petroleumlichts bei N.'s und K.'s Verchen schwanken insofern, als bei ungleichem Gehalt an abbirender Substanz, wie er zweifellos vielfach vorlag, auch die enge des durchgelassenen Lichts selbst bei gleichbleibender Bechtung sehr ungleich sein dürfte.

Als jüngste Publikation auf diesem Gebiete verzeichnen wir: iesewetter und Krüss, Beiträge zur Kenntniss der Absorpnsspectra erzeugenden seltenen Erden (Berichte d. D. chem.

sellsch. XXI, p. 2310.

Goldoxydul löst sich frisch gefällt mit blauer Farbe im lten Wasser und zeigt einen Streifen auf λ 587 (G. Krüss), siehe ch p. 244.

Manganprobe für HCl-haltige Lösungen. Die Hoppeyler'sche Manganprobe mit PbO₂ (S. 260) eignet sich auch für sungen, welche wenig HCl enthalten, weil dasselbe durch das h bildende PbO gebunden wird. Ist aber reichlich HCl im

^{•)} Berichte d. D. chem. Gesellsch. 19, S. 2743.

Ueberschuss, wie zumeist bei analytischen Lösungen, so kann men nach Verfasser, ohne nach der Angabe p. 261 zu fällen und zu waschen sich leicht folgendermaassen helfen: Man setzt einen Tropfen der zu prüfenden Flüssigkeit zu 2 bis 3 ccm Salpetersäure D 1, 2 und versetzt diese mit einigen Tropfen Silbernitratiosung Enschlägt sich dann die HCl als AgCl nieder. Man schuttelt tüchtig. Die Flüssigkeit klärt sich dann rasch und man kann dann dere Zusatz eines neuen Tropfens AgNO₄-Lösung erkennen, ob alle HCl ansgefällt ist.

Ist die Ausfällung der HCl erfolgt, dann kocht man die Probe mit dem AgCl-Niederschlage auf und setzt PbO₂ zu. Die Manganreaction zeigt sich dann, falls solches gegenwärte ist, nach dem Absetzen der Flüssigkeit in ausgezeichneter Weise

Nachtrag zur Haupteobaltreaction § 167. Das Ausschunds des Cobaltrhodanids mit Amylaikohol gelingt nur dann, wenn ein grosser Ueberschuss von Rhodanammon augewendet wird

Feber Cobalthydrate (§ 166). Potilitzin (chem Bericht 4, p. 279) hat nachgweiesen, dass aus Alkohol das emfach gewässerte Cobalthydrat: CoCl₂ + H₂O krystallmirt, wenn man den Alkohol durch Erwärmen auf 90-100° verjagt.

Durch Trocknen von CoCl2 + 6 H₂O im Exsiceator oder

bei 50 ° R. entsteht CoCl2 + 2 H2O.

Durch Erintzen auf 110 -120° entsteht wasserfreies blauss CoCl₂ unter Bildung von Oxyduloxyd.

Aennlich Alkohol wird HCl-Zusatz zu wässrigen CoCle-

→ 6 H_gO-Losungen.

Teber das Kohlenstoffspectrum (s. § 181). Die in p. 288 erorterte Thatsache, dass in dem Spectrum des Bogenlichts und Kohlenoxyds bei starken Funken vorzugsweise die violetten und ultravioletten Banden entwickelt sind, in dem Spectrum der Bausenflamme nur dæ gelben, grünen und hellblauen, kann nicht durch die hohe Temperatur der erstgedachten Lichtquellen erklärt werden, denn die Cyanflamme, welche eine sehr niedrige Temperatur hat. zeigt dennoch jehe ultravioletten Banden in ganz ausgezeichneter Weise Verfasser rechnet die stark brechbaren Banden der Cyasflamme, welche sich in der Bunsenflamme nicht finden, einer besondern Mod.fication des Kohlenstoffes zu, die Banden der Bunsenflamme einer andern Modification. Ganz auffällig ist die Coincident der breiter Bin le 430 (Lecoq), welche die Bunsen- und Cymflamme gemeinsam enthalten, mit der gleich breiten Sonnenlinie 6. Verf, hegt darauf hin die Ueberzeugung, dass der dunkle Hintergrund dieser dicken Bande dem Kohlenstoff angehört. Diese Coincidenz und die von Lockyer und Liveing & Dewar beobachtetes wurde die Anwesenheit des Kohlenstoffs in der Sonne positiv beweisen is auch Sitzber, d. Berliner Acad. 10, April 1888).

Blitzspectra (§ 198). Nach N. von Konkoly zeigten 99 was 186 Butzen das Stickstoffspectrum, 26 Stickstoffbanden mit dro Wasserstofflinien, 23 nur die drei Wasserstofflinien und 36 ein

continuirliches Spectrum (Beiblatter 1883 S. 862).

Das Wasserspectrum. Liveing & Dewar haben im Ultraviolett durch Photographie im Wasserspectrum Linien gefunden, welche mit den von Grünwaldt vorausberechneten (s. § 211) übereinstimmen (Beiblätter 1888).

Hofmann - Violett (§ 224). Die Hofmann-Violette der Actien-Gesellschaft für Anilin-Fabrikation, Berlin, verhalten sich verschieden. So absorbirt H. V. 3 R gleich Curve 2 Fig. 159 p. 360; dagegen H. V. 3 B gleich Curve 4.

Congoroth. Der als Indicator bekannte Farbstoff giebt einen verwaschenen Schatten zwischen F und E, nach E hin allmählicher abfallend. Färbt man die Lösung durch Säuren blau, so erhält man eine einseitig Roth bis E absorbirende Lösung, worin nur die Region d D etwas lichter ist.

Auch bei Lampenlicht zeigt sich nur ein Schatten im Grün.

Naphtolblau (Schuchardt) giebt in Alkohol breite Banden von dzunehmender nach D, dann allmählich abfallend nach E hin. Das helle Spectrum-Gelb scheint eine Theilung des Absorptionsstreifens hervorzubringen.

Indulin löst sich nicht in Alkohol, wohl aber in Wasser, und giebt breiten Streif mit Maximum auf D, nach beiden Seiten allmählich abfallend.

Martinsgelb und Binitrokresolkalium zeigten dem Verfasser keine zur Erkennung geeignete Spectralreaction.

Rothholz- und Blauholzfarbstoff (§ 256). Der Blauholzfarbstoff (Haematoxylin) verändert sich bekanntlich bei Gegenwart von Ammoniak und Luft rasch, so dass er schnell verschwindet. Der Fernambukholzfarbstoff hält sich unter gleichen Umständen viel länger, so dass man ihn in Gemengen beider Farbstoffe für sich beobachten kann, wenn man das mit NH3 versetzte Gemenge kurze Zeit stehen lässt. Unter Umständen erschwert aber die einseitige Absorption der blauen Seite durch das Haematoxylinin, die bis in's Grün gehen kann, die Beobachtung des Brasilinsstreifs. Dann ist es gerathen, die alkalische Flüssigkeit anzusäuren, mit Amylalkohol auszuschütteln und in diesem nach Zusatz von Alkohol und alkoholischem Ammon den Brasilinstreif nachzuweisen.

Chlorophyll. Dr. Wollheim hat in jüngster Zeit mit Hülfe der Photographie nachgewiesen, dass der III. Streif der Chlorophyllderivate wirklich vorhanden und keine optische Täuschung ist (p. 413 Anm.). Er färbte photographische Platten mit Phyllographin und erhielt beim Photographiren des Sonnenspectrums drei Wirkungsmaxima, welche den Absorptionsstreifen I, II, III völlig entsprachen. Nach W. ist das Alkalıchlorophyll Tschirch's mit Reinchlorophyll gemengt; daher rührt die Zweitheilung des Streifens I Fig. 178 Curve 5. Weitere Details über Wollheim's Untersuchungen geben wir aus Mangel an Raum im Anhang zum zweiten Bande dieses Werks.

Vegetabilische Weinfärbemittel (§ 275). In jüngeter Zeit sollen in Bordeaux zur Färbung des Weines die Magnisbeeren zur Verwendung kommen und sollen dieselben in ganzen Schaftladungen aus Südamerika eingeführt werden. Verfasser verdankt dem Hause Gehe & Co. in Dresden eine Probe dieser Beeren. Dieselben baben einen angenehmen Geruch und Geschmack, nicht unähnlich dem süsser Kirschen. Aeusserlich ähneln sie den Beeren des wilden Weines und zeigen im Innern einen farblosen nusartigen Kern, den die gefärbte Beerenschale umgiebt.

Beim Verreiben mit Wasser geben sie leicht den Farbstoff unter saurer Reaction ab, ebenso beim Schütteln mit Weisswein. Die Farbe erscheint mehr rothgelb als roth, sehr ähnlich älterem Rothwein, wird aber durch Zusatz von Alaun mehr rosa. Beim Neutralisiren mit verdünntem Ammon wird die Farbe grün; sie giebt aber damit keinen Absorptionsstreif, wie echte Weinfarbe, Malven-, Heidelbeeren- und Lagustrumbeerenfarbstoff, sondern nur eine eineeitige Trübung des Roth und Bian.

Mit Alaun versetzt und mit NHz vorsichtig neutralisirt verhält sich die Lösung sehr ähnlich Heidelbeerfarbe (p. 434) d. L. sie giebt einen verwaschenen Absorptionsstreif mit Maximum auf D; an denselben schliesst sich jedoch eine continuirliche Absorption, die nach Blau hin stark wächst, so dass der Streifnicht so gut zu bemerken ist, als der Heidelbeerslaunstreif, sumal er sich nach der Mischung nur schwach zeigt und erst allmählich stärker wird.

Bemerkungen zu den Tafeln.

Zu Spectrumtafel I.

Vorliegende Tafel ist den Publikationen des astrophysihen Observatoriums zu Potsdam entlehnt und durch Lichtmöglichst naturtreu vervielfältigt; sie enthält die Wellenangaben, so dass man danach die Lagen von Absorptionsn, wenn man deren Stellung zu den Sonnenlinien bet, leicht bis zur dritten Dezimale genau in Wellenlängen zu hnen vermag. Vorliegende Tafel ist um so werthvoller für Zweck, als sie ungefähr ebenso viele Linien erkennen lässt is Taschenspectroskop, welches zumeist bei Absorptionschtungen dient. Nur die Partie von B bis C fehlt in afel.

Vergleicht man die im Taschenspectroskop sichtbaren des blauen Himmels oder weissen Wolkenlichts mit den des Sonnenspectrums in der Tafel, so ergeben sich kleine Abweichungen, die wir nachstehend zur Orientierung 1:

86,75) in der Tafel nicht gezeichnet, liegt etwa ebenso weit von C ab als α (Luftlinie) der Tafel; sie bildet als dicke schwarze Linie die Grenze des sichtbaren Spectrums.

```
erscheint als enge, scharfe, kräftige Linie;
56,2
i51,5
                     einfache, schwache Linie.
49,5
                  77
           "
                     unscharfe Linie, deutlicher als vorige;
127,75
                     Anfang einer dünnen bis 610 reichenden
117
                  "
116,5
                        Bande;
94,8
                     einfache Linie schwächer als 649,5 (s. o.).
           "
94,1
```

Iwischen 594,5 und der D-Linie erscheint noch eine Luft-Linie λ 592, welche in der Tafel fehlt.

Bemerkungen zu den Tafela. 494 589,2 (Mitte) erscheint als scharfe schwarze Linie. b tweiter Street (Regemband); ð 570 eracheint als schwache Lame; 566 560 · eracheint als feine Bande; schwache) nur bei engem Spalt gesondi 553 547.5 Linie | soust als schwache Bands deutliche Linie, gut sichtbar; 540,5 537,0 weniger deutliche Lime. deutliche Lime; 532,5 weniger deutliche Linie; 530 Е 527 starke Linie; deutliche Linie; 522,5 518,4 1 sehr starke Doppellinie; 517,0 } achwache Linie, nur bei engem Spi 514eschtbar: schwache Doppellmie in der Entfernu 510von b 🖚 E b; Bande mit Linieugrenze, bei engem 508 5014 Spalt Doppellinie; Grenze einer Liniengruppe, die bis 5 **5**00 reicht; 495,7 schwache Linie; 492 deutliche Linie; 489 F 456 kräftige scharfe Linie.

Von den Gruppen F bis G ist nur die Titanlinie 466,6 u die Gruppe 450 bis G im Taschenspectroskop leicht zu erkenn sie kommen bei spectralanalytischen Beobachtungen wenig in Betracht, als die Region B bis F.

Zu Tafel II und III.

Vorstehende durch Lichtdruck reproducirte Tafeln enthalt einzelne der durch Lecoq in dessen Spectres lumineux (Pa-Gauthier, Villars) in prachtvollem Kupferdruck puplicirten Spectr vorzugsweise die "Spectren der Schwermetalle".

Die Abschattirungen namentlich der ersten Spectren ist Lichtdruck nicht so schön wiedergegeben als im Original I intensivaten Stellen sind zu schwer und die Halbtöne ets fleckig. Der Druck hätte leichter gehalten werden könne dann wären aber die feinen Linien in den Metallspectren z. verloren gegangen.



Die letzteren kommen daher fast originalgleich zur Geltung. Die Scala ist entsprechend den Angaben des Buches verändert und ist die Natronlinie auf O gesetzt; ferner sind zur Orientirung die Hauptsonnenlinien eingetragen.

Zu Tafel IV und V.

In vorliegenden Tafeln sind die Spectra der Metalloide nach Salet reproducirt. Die Darstellungen Salet's behalten für Beobachtungen mit geringer Dispersion, wie solche für chemische Analyse allgemein in Anwendung ist, ihren Werth durch die Uebersichtlichkeit. Die Länge der Linien in Salet's Tafeln drückt die Intensität derselben aus.

Sach- und Namen-Register.

A-Linie 27, 309.

a-Linie 27.

a-Linie 310, 311.

Abhängigkeit des Spectrums der Verbindungen von demjenigen der Bestandtheile 337.

Abkühler 296.

Ablenkung 7, 9; Minimum der — 10; Apparate zur Erhaltung des Prismenkörpers mit — 43, ohne — 44.

Ablesungsprisms 7.

Absorbirende Korper, Verhalten von Mischungen von - 126.

Absorption des Lichts 1, 2; Eintheilung der Körper in Bezug auf ihre 120; — kalter Korper 115; — und Farbe, Beziehung zwischen 125; Abhängigkeit der — von der chemischen Zusammensetzung 125; Wirkung der Temperatur auf — 126, 263, 271; Wirkung der Schichtendicke und Concentration auf — 122; —analysen, Spectralapparat für 55, 56.

Absorpt.onsschatten 121

Absorptionsspectra 115, Beobachtung der — 56, Bezeichnung der — 66, Bezeichnung der — nach Sorby 65, Graphische Darstellung der — nach Bunsen 62, nach Muller 64; - der Sonne und Fixsterne 106; Vergleichung von 57, Inconstante Lage der — streifen

oder - Banden 122. 123; — glübender Gase und Dämple 117; — im Ultraviolett 125; Irrthümer in Bezug auf die Beobachtung der — 62; u. Emissionespectra 106

Absorptionsspectralanalyse 127; Quantitative — 128; Lichtquellen für — 102.

Absorptionsspectralapparate 50, 52 u. s. f.

Absorptionsstreifen 115; Charakter der — 116 u. s. f.,
Lage der 210; Unterschiede
in der Lage der — bei festen
und gelösten Körpern 133,
— bei verschiedenen Löungsmitteln 123; Veränderungen
der — mit der Dicke des
Mediums und der Concentration 122; Verschiebung der —
nach Kundt 123.

Abweichung, chromatische is sphärische — 19.

Acetylen, Spectrum des 293. Achromasie 44.

Aenderung der Spectra mit der Temperatur des Metalldamps 184.

Aethylalkohol, Absorptionsspectrum des 349.

Aethylindigo 386.

Aldehydgrün 361, 363.

Alkalıbiau 358.

Alkalichlorophyll 416.

Alkahen, Flammenspectra der 130; — und alkalische Erdes gustitstiven Analyse, e Anwendung der reactionen der 162,

Erden, Flammender 144,

nzel 407; Nachweis nesiums mittelst -

and Fettsäuren. Absporten der – 349
37, 399, und Purbenemander Erken391. Derivate des
– Isomere des
Amid 395, Blau 193;
393. – Orange 394.
ung von Laqueur und
465.

Funkenspectrum des

Absorptionsspectral-201; — bes art von Emen 202 und Magnesiam im der nassen Analyse, analytischer Nachweis

verbindungen 101. Fin 399 Senzol 377 Laphtalin 377

Absorptionsspectrum
Flammenspectrum

Babebar and Salyein

ol, Absorptionsspec-

Spectral-Reactionen
Spectral-Reactionen
lien und alkalischen
der quantativen 162;
gussenden Versuchsgen fm die - 113.
re 407.

Angström, Atmosphärische Linien 311, 313, Wellenlängentafel 79, 80; Luftspectrom 310,

Amliablaue 357, Sprithisliche — 357; Wasserlosliche — 357,

Anilinfarben 35), Anilingrune 361. Anilinviolette 359

Annaglas. Absorptionsspectrum des 271

Anthracen-Farbstoffe 356 Ueber die spectroskopische Prüfung der = 52.

Anthrachmonderivate 399, Anthrachmonderivate 399, Anthrachmison 400 Anthradavinsaure 337, 400, Anthragallol 398, 400

Anthrapurpurm 198, Anthrarufin 397, 400.

Antimon 213, F.ammenspectrum des 243; Funkeuspectrum des — chlorids 243,

Arbutin 458

Arsen, Funkenspectrum des 299. Arsendampf, Absorptionsspectrum des 299.

Asphalt 353,

Astronomisches Fernrohr 19. Atmospharische Luft, Absorptionsspectrum der 311, Funkenspectra der 310.

Atomgewichte, Berechnung der - aus Wellenlangen homologer Lanien 329; Berechnung der Wellenlangen aus den 324 - und Stellung der Spectrallinien, Beziehungen zwischen 328

Aufschliessen von Silicaten für die Spectralanalyse 138, 143, 148.

Aufschreiben von Spectralbeobachtungen 38.

Aurantia 367. Aureosin 371.

Aurin 368,

Authocyan 41b. Azofarbstoffe 376.

ogel Spectralanaiyan 2 Aufl,

Azobenzol-Diamidotoluol 377. Azobiau 3×4 o-Azotoluol-Diamidobenzol 377.

B-Linie 27, 41, 50. b-Linie 27, 41, 80,

Baeyer, von, Fluorescein 368; Entdeckung des künstlichen Indigo 354.

Bahr und Bunsen Runsen v. Babr.

Bailey, Ueber seltene Erden 217, 489,

Ballmann's quantitative Lithromprobe 141.

Balmer, Ceber harmonische Beziehungen in den Wellenlängen der Spectrallinien des Wasserstoffs BJJ.

Baquerel, Phosphorescenzspectra und Ultraroth 341,342.

Barium, Flammenspectrum des 153, Funkenspectrum des chlorid, Bromid and Jodid, Flammenspectrum von 1 ib : — funkenspectrum, Probe auf Chlor and Brom mittelst 188.

Baryt, Strontian und Kalk, Gemenge von 157.

Batterie and Funkengeber 90, Bayrisch Blau 357.

Beilstein, Phosphorspectrum 297.

Beleuchtungs- oder Concentrationslinse, Anwendung der 100.

Belladonnin 451.

m-Benzbioxyanthrachinon 397. Benzyiblaa 303.

Berechnung der Dispersion 42, Berechnung der Wellenlängen 76.

Bessem rprocess 278, Spectralreactionen beim

Beugung des Lichts bt. Beugungsspectrum 66, 70; Vorzuge des 76; — Biconcavlinsen 14.

Biconvexlinsen 13, Blätterspectrum 416.

Blauhelz 402, 403; furbates. zur Nachweisung YOU A.G. minium, Benutzung des 201; und Fernambukholzfarbstoff, Unterscheidung von 🚜

Blei, Metallspectrum des 25% chlorid. Flammenspectrum des 238, Funkenspectrum 62 - 239, oxyd. Flammen-spectrum des 238; -salze 2 A

Blitzspectra 311, 490.

Blut 467; Nachweis von Kohlenoxydgas mittelst — 475,

Gelbes Blutlaugensalz, , Rothes 252.

Boettger, Wemprobe 4.1 Bombilon, Explosions spectra

Bor, Funkenspectrum des 244. Borax,Flammenspectrum det 24.

Borazit. Flammenspectrum del

Borfluor, Flammenspectrum der 294,

Bernträger, Prolang auf Aloi und Rhabarber 465, Borsaure, Flammenspectrum der

in Mischung mit Kupferchlorid, Nuchweis ton 251

Brasilin 404.

Brechung des Lichts 🚉 Prisma 8, - in Linsen 19 m Planglasern 5, - p ralleler Strahlen 12, er ponent 1; gesetz 2, 5 -in lex 3; -winkel 3. Breunpunkt 15.

Brom. Absorptionsspectrum la 323, Funkenspectrum des – 322; Jod and Char believ emander. Erkennung von 3

Brompurparin 400.

romselen, Absorptionsspectrum des 321,

comselendampf. Absorptionsspectrum des 323.

romiellur, Absorptionsspectrum des 321.

rowning, Taschenspectroakop 5th ruein 456.

ry emin 458.

un sen, Untersuchung des Cerit nach 221, Untersuchung des tiadolinit nach - 222; Entlader für starke Funken 98; and Kirchhoff's Spectralapparate 24 -brenner, das Spectrum des 134, —brenner für Spectralanalyse 35 - Ueber Caesium und Rubidinin 169; l'eber Thallium 176; l'atermehung auf Cs Rb, and Tl 174; Vergleich von Flammena Funkenspectrum 113, Auffindung von Spuren der Erdalkalien 158; Aufschliessen von Silvesten 148. Reactionen auf Natrium 135, Lithium 137; Kalium 142; Strontium 146; Calcium 150, Barium 153; Tauchbatterie 93.

Sunsen und Bahr, Feber Erlan and Dydamerde 208, Lebungsbeispiele zur Prüfung auf seitene Erden 221.

Butter 463.

Malmum 245; Flammenspectrum des 245; Funkenspectrum des — 245.

esium und Rubidium, Darstellung der Salze des 170, m Quellen 169, Flammenspectrum des - 173; - und Thalhum in Gemengen, Untersuchung auf 179.

esiumdoppellinie. Die Wellenlänge der ultrarothen 332, ... Chlorophyllinsäure 422

Calcium, Flammenspectrum des 150; Funkenspectrum des - in Silicaten 153; chlorid, Spectrum des 151.

Caramel 411. Carmin 401.

Cazeneuve, Ueber Weinuntersuchungen 432.

Ccrit nach Bunsen, Untersuchung des 221.

Chancel's Verfahren zur Nachweisung von Weinfärbungen

Chappius, Pebersalpetersäure 316; - und Hartley, Ozonspectrum 310.

Chebdonin 458.

Zusammensetzung, Chemiache Einfluss der - auf die Absorption 125.

Chinaldin 364. Chinin 457.

Chimzarin 392, 400.

Chinolinyiolett 365.

Chinoliuroth 364 Chinclinrothsulfosaure 365.

Chlor 202; Absorptionsspectrum des - 321; Funkenspectrum 321; . Brom un l Jod des nebenemander, Erkennung von 235; -- und Brom mittelst des Baryumfunkenspectrums, Untersuchung auf 188,

Chlorblei, Flammenspectrum des 23×; Funkenspectrum des 239.

Chlorchromsaure, Absorptionsspectrum des Dampfes der 256, Flammenspectrum der 🗕 256,

Chlorige Saure, Absorptionsspectrum der 3≥1.

Chlorkupfer, Flammenspectrum des 244, Funkenspectrum des

Chlorophyll 412, 491; 113

Chlorophyllan 415, 416, 419,

Chlorsalzflamme, Spectrum der 321.

Chlorselen, Absorptionsspectrum des 321.

Chiortellur, Absorptionsspectrum des 321.

Chlorverbindungen 321.

Chromalaun. Absorptionsapectrum des 253 und 255.

Chromehlorid, Absorptionsspectrum des 253; Funkenspectrum des ~ 253,

Chromoxyd, Schwefelsaures, Absorptionsspectrum des 254.

Chromoxydglas, Absorptionsspectrum des 254.

Chromoxydsalze, Absorptions - spectra der 2h3.

Chromsaure, Absorptionsspectrum der freien 255

Chromsaurechlorid, Absorptionsspectrum des 256, Flammenspectrum des 256,

Chromsaure Salze, Absorptionsspectra der 255,

Chromverbindungen 253.

Chrysanian and Phosphin 366, Chrysazin 397, 400,

Chrysodin 377,

Chryscphansäure 395, 397, 400. Ciamician, Ueber Kohlenstoffspectra 288, 290, 243 Heber Homologien in Spectren 326; Beziehungen zwischen Atomgewicht und Wellenlängen 237.

Cleve, l'ober seltene Erden 212, 216.

Cobalt, Flammenspectrum des 262. Haupt-Reaction auf — 264. (91), neben Eisen, Erkennung des 266 — chlorid. Fur kenspectrum des 262; chlorur. Absorptionsspectrum des 263; oxydulsalze. Absorptionsspectrum der 263; rhodanid. Absorptionsspectrum des 264; —verbindungen 262.

Cochenilie 401, Codëin 455. Coerulein 376 Collimatorlinse 25. Collimatorrohr 25. Concavoonverlinsen 14. Concavgitter 79. Concavlinsen 13.

Concentration und Schichtendicke, Wirkung der 122.

Concentrations - oder Beleuchtungslinse, Anwendung der 100.

Coniferin 458. Concavlinsen 14.

Conveximsen 13.

Continuirliche Spectren 26, 103, 108.

Corallin 368.

Cyanın 359,

Cornu, Wasserstofflinien im Fltraviolett 334; Ueber ich selbst umkehrende Linien 336. Corydalin 458. Cotoin 458.

Crookes, Ueber seltene Erden 215; Ueber Spectra seltener Erden in strahlender Materie 219, 243, 247; Ueber Thalliam 176; Fraktionirung von Yttererde 220.

Cryptopin 455. Cubebin 457. Curcumawurzel 410, 462. Cyanflammenspectrum, 287, 49

D-Linie 27, 41, 80, 135. d-Linie 64, 312. δ-Streif 311 Dampfe und Gase, Absorptionspectren glühender 117. Deupiumerde 212.

Delafontaine, Ueber seltene Erden 212, 213; Spectra derselben im Ultraviolett 217. Delphinin 452.

Diamidoazobenzol 377.

Diamidoazobenzolsulfosäure 377. Dibbits' Ammoniakspectrum 318, Cyanspectrum 387.

Dibromanthracen 399, Dibromfluorescein 371

Dibromindige 386

Dichlorauthracen 399,

Dichlortluorescernmononatrium 371

Digitalin 452.

D w dfluorescem 371.

Dimethylamidoazobenzol 377. Dimethylamidoazobenzolsulfo-

Dimethylanthraflavinsaure 397. D.n.ethylanthragaliol 398, 400. Dimethylanthragaliol 398, 400.

Dimethylanthrarufin 397, 400. Dimethylan-Benzbioxyanthrachison 3.67

Dimethyltetraoxyanthrachinon 100.

Discontinuirliche Spectren 26. Dispersion 20.

Dispersion, Berechnung der 42. Dissociationstheorie, Lockyer's 114.

Doumer und Thiliaut, Veber chlorophyllhaltige Oele 414 Drachenblut 410

Dydimbestandtheile. Die 214. Dydimerde, Emissions- und Absorptionsspectrum der 208.

E-Linie 27, 11, 80.

Eder, Absorpt Spectra verschiedener Eurbstoffe 361.

Egoroff, Ueber Abs-Spectra des Sauerstoffs 309

Eigeil: 485,

Enfallswingel 3

Einstellen der Spectroskope 29; Vorsichtsmassregeln beim — 56

Essen Flaschenfunkenspectrum des 252

Eisenchlorid, Flammenspectrum des 251; Funkenspectrum des - 251; Absorptionsspectrum des 252 Eisenoxydsalze, Absorptionsspectra der 252.

Eisenoxydulsalze, Absorptionsspectra der 252.

Eisenrhodanid, Absorptionsspectrum des 252.

Elaterin 4.9.

Elektrischer Funke 89; Spectra des -n ns 181; Ueber die Natur und Verwendung des 181.

Elektrodenspectra 481.

Elektromagnetismus, Wirkung des auf Gasspeotren 285. Emissions- und Absorptions-

spectra 106,

Emissionsspectra, Continumliche 10%, Discontinuirliche - 111; Wandlungen der — ein und desselben Stoffes 112.

Emissionsspectralanalyse, Lie¹ to and Warmequellen für die 55. Emo im 398–400.

Empfindlichkeit der Spectralaualyse 167.

Entlader. Bunsen s, für starke Funken 98; Voget's – zur Beobachtung von Funkenspectren 96

Eosme 3: 9, Erkennung der 376. Erbinbestandtheile 215.

Erhmerde, Emissions- und Absorptionsspectrum der 208

Erdalkalien, Auffindung von Sparen von 198, Flammenspectren der – 144.

Erdbeersaft 446.

Erden. Untersuchung der mitteist des Phosphorescenzlichts 195,

Erdmann's Mischang 401 Erdsilicate for die Spectralanalyse, das Aufschnessen von 148.

Erythrooxyanthrachinon 399. Essigsaure, Absorptionsspectrum der 351.

Endiometer zur Untersuchung von Gasen, Anwendung des 28 5.

Explosible Salzmischungen für Explosionsspectra 190. Explosionen von Knaligas, Spectren bei 191 Explosionsspectra 190.

F-Lime 27, 41, ≤0. Farbe und Absorption, Beziehung zwischen 125. Farbenzerstreuung und Spectrum

Faure, Weinprobe 431, Federn, Farbstoffe der 488. Fernambukholzfarbstoff 402,404; - u. Blauholzfarbstoff, Unterscheidung von 405, 491. Ferurohr, Astronomisches 19. Ferridevankalium, Absorptionsspectrum des 252.

Ferrocyankahum, Absorptions-spectrum des 252.

Feste Körper, Spectra der 103. Flammenspectren der Alkalien 130; - der alkalischen Erden 144; I nterschied zwischen und Funkenspectrum 189.

Flavopurpurin 398, 400. Fluor, Spectrum des 325.

Fluorescem 379. FluorescirendesResorcinblau 367. Fluorescenz und Phosphorescenz hehts, Spectra des 341. Fodor s Kohlenoxydprobe 484. Fraunhoferimien 27, 41, 80.

Frohde's Reagens 451. Fuchsin 356; - Unterschied von Corallin 356.

Funke der elektrische 83, Ueber die Natur und VerwenJung des elektrischen - 151; Untersuchung der Salze im geschmolzenen Zustande mittelst

Funkengeber und Batterie 90, Funkenspectra 151: alkalıscher Erden 187, Becbachtung von 96; — der Alkalien 185. und Flammenspectrum, Unterschied zwischen 189.

G-Linie 27, 41, 89, 490. Gadohnit nach Bunsen, Untersuchung des 222, Gadoliniterden 208.

Gallein 376.

Gallenfarbstoff 485.

Gallium 224: Funkenspectrum. des - 22t.

Gänge, Untersuchung von Blatflecken 472. Ueber Amlinviolette 361.

Gase und Dampfe, Absorptionsspectra der glubenden :..; Emissionsspectra der

Gasspectralanalyse Empfind.whkeit der 284.

Geissler - Rohren zur Untersuchung von Gasen, Benutzung der 282

Gelbholz 410. Gelbwurz 462.

Gemenge von Baryt, Strontian und Kalk, Spectralanalytische Untersuchung der 1 %. CuCl₂, B_iCl₃, PbCl₃ and Mat l₁ 250; von Kupferchlorid und Borsaure 251.

Gentianablau 358. Gentianaviolett 361.

Geradlinige Spectralapparate 44. Geralsichtige Spectroskope 49, Germanium. Funkenspeatrum des

Gernez, Abs.-Spectra von Chi z und dessen Verbindungen 321; Bromverbindungen 321 323. Gestirne, Spectralanaly and crib. Gluhende Dampfe und tiass Absorptionsspectren von 117.

Gold 243. Goldchlorid, Flammenspectrum des 243; Funkenspectrum 💩

Goldoxyd, Absorption des 489 Goldgias, Absorptionsspectrum des 244.

Grabe, Alizarinblau 32. Granat, Absorptions pectrum de Gruphische Darstellung der Ab-» rptionsspectra 62, der Emismonsspectra 38,

Gruber, Veber Kohlenoxyd 475 Grunwaldt, Ueberdas Wasserspectrum 319; Abhangigkeit des Spectrums der Verbudungen von dem der Bestandtheile 337.

Gusjaharz 411. Gummi gutti 411.

"H-Lime 27, 41, 80.

Hagenbach, Ueber das Chlorophyllspectrum 412, 418,

Harmaton 470

Haematoxylin 402, 403; nutzung des - zum Nachwers you Thonerde 201.

Haemin 470.

Haemogleban 468.

Harmomsche Beziehungen in den Wellenlangen der Spectrallinien 1'ober die 333. Harnfarbstoffe 488.

Hartley, Spectrum aromatischer Kohlenwasserstoffe 351.

Hasselberg Teber das Stickstoffspectrum old. Leber das NO:-Spectrum 315; Absorpt,. Spectrum des Broms 323, Das zweite Wasserstoff-Spectrum

Hauptschnitt des Prismas 8; einer Linse 14; Strahlen schief zum — 12.

Hautgebilde von Vögeln, Reptilien, Fischen, Farbstoffe der

Heidelbeersaft 434

Hempel Untersuchung auf Kohlenoxydgas 177.

Humbeersaft 146.

Buttort siehe Placker.

H ... k . Reactionen der Alkaloide 150.

Hofmann's Violett 359.

Holmiumerde, Absorptionsspectrum der 212, 216.

Homologieen der Spectra, Die 326.

Hoppe-Seyler, Das Blut-spectrum 468; Chlorophyllan 419, Manganreaction mit PbO₂ 261, 489 , Indium im Wolfrum 223.

Hoggins, Das Wasserspectrum 319; Siriuslinien 317; Arsen-Spectrum 209, Luftspectrum 310; Knallgaslicht 109,

Indigo 384. Indigodicarbonsäure 386.

Indegetin 345

Induna 222; Flammenspectrum des 224; Funkenspectrum des

Instrumentenkunde 1. Interferenzen 68.

Interferenzspectrum (Beugungs-

spectrum) 75. Jod 323. -, Chlor und Brom nebeneir ander Erkennung von 235.Funkenspectrum des 🗕 in Alkohol, Absorptionsspectrum des 324, Schwefelkohlenstoff, Absorptionsspectrum des -brom.d. Absorptionsspectrum des 325, chlorid Absort tionsspectrum des 324; dampf Absorptionsspectrum dem 321 grun 362, -- verbindungen 324.

Johannisbeersaft 418.

Iridium 269.

Iridiumammoniumchlorid, Absorptionsspectrum des 263

Irrthümer in Bezog auf die Beobachtung der Absorptionsapectra 62.

lsochin dinreth 36%

Isoanthraflavinsäure 397, 400 Isopurpurin 400

Kaiser, Spectra der Asphaltbestandtheile 353,

Kalium, Flammenspectrum des 141; Funkenspectrum des -185; — im Feldspath 144.

Kalk (siehe auch Calcium), Baryt und Strontinn, Gemenge von 157.

Käse 467.

Keilspalt, Der 37.

Kermes - oder Scharlachbeere

Kerpely, Bessemerprocess 280. Kieselverbindungen, Flammenspectren der 295.

Kirchhoff's Apparat zur Bestimmung der Sonnenlimen 25; - und Bunsen's Spectral-Sonnenspec-Apparat 24; trum-Tabelle 80, 81; Bunsen, chemische Analyse durch Spectrallieobachtungen 105; Spectralanalyse der Gestirne 105; Wandlungen der Emissionsspectra 112, Umkehrung der Spectrallinien 119, Gesetz des Zusammenhangs zwischen Emission und Ab surption 120,

Kirschaatt 446

Klein, Regenbanden 312.

Knallgasexplomonen. Spectren bet 191.

Knallgasflamme, Spectra in der 193.

Knallgasgeblase 57

Kohlenoxydgas, Wolff's Absorpt onsapparat zum Nachweis von 477; Nachweis von mittelst Blut 475, Emissions-Spectrum des 585

Kohlenstoff, Flammenspectrum des 285; Limenspectrum des 289. and seme Verl indungen 28%; - verbindungsspectra 290.

Kohlenwasserstofle351, Schwefelhaltige - 153.

Konic, Absorpt,-Spectra von Kohlenwasserstoffen 357.

Konkoly, v., Ueber Blitz-

spectra 490

Krukenberg. Ceber Farbstoffe der Federn, Hautgebilde von Vögeln, Reptilien, Fuchen 488.

Krüss, Gehrhardt, Usber Bursen's Scala 489; Spectra de Alizarunderivate 399; -- dec Indigoderivate 386; — der Eosine 373; Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Wellenlängen der Abs-Streifen bei Eosinen 371: und Nilson, Leber seltens Erden 213, 216, 489.

Krystallviolett 361. Kuudt, Gesetzder Verschiebung der Absorptionsstreifen 125, 124, 125, 270; Ueber Blitz-spectra 311, Spectrum der Untersalpetersäure 315.

Kupfer, Halogen-Verbindungen des - im Gas- und Wasserstoffverfluchtiger, Die 24: Sauerstoffsalze des 🗕 😅 🛧

Kupferchlorid, Flammenspectrum des 233; Funkenspect an des - 235; — in Mischung mit Borsaure, Nachweis von 251.

Kupfernitrat, Funkenspectrum des 236; - und Acetal. Flammenspectrum des 236

Kupferliberfangglas. Absorpt-Spectrum des rothen 23%.

Kupferverbindungen 232; Absorptionsspectra der 237

Kupfervitriol, Flammenspectrum des 236.

Kurzer Funke zwischen Platinelektroden mit Salzsäure 183.

Lakmus 402, 406. Landauer, Ueber Azofarbstoffe 379.

rze Linien nach

Funkenspectrum

minaudran's Me-Intersuchung von tungen 95, Normaltherlang der Scala ngen 33, Unter-Brom und Chlor ariumfunkenspec-Deber das Chlorcum 233; Teber : Ueber Samarium Holmium 216; etrum 297, Eicka181, Berechnung swichts aus Webenbloger Linien 329; tum 224

Jeber quantitative 276.

Magnesia-Reaction Mait-Reaction 441, Reactioner 446.

düchtiger, Der. von

für Absorptionssyae 102,

a, C, Farbstoff der halen 486, — und innecki, Spectra hirten Oxyanthra-5.

aris, Fart stoff des

6 111.

menspectrum des

Dieerwasser 139, Sklav 138; in 140 - in der 8 139, in Siin Quellen 130; Anwendung der

Dewar. Explo-

sionsspectra 191, Ueber Umkehrungen von Linien 278.

Lockyer's Dissociationstheorie 114; Verschiedenes über Metallspectra nach — 275.

Lommel, Ueber Fluorescenz 349.

Lösungsmittel und Aggregatzustand, Einfluss des - auf die Absorption 123,

Loapen und Oculare 18. Luftspectren 182 Lutein 485.

Magnesia und Thonerde, Nachweis von 195.

Magnesia usta, Verunreinigungen der kauf chen 196

Magnesono, Funkenspectrom des 196; Nachweis des — mittelst Alcannawurzel 197,200; — und Aluminium im Gange der nassen Analyse, Spectratanalytischer Nachweis von 204.

Magnes umdraht, Spectrum des breunenden 196.

Magnesiumverbindungen 161.

Magnisbeere 491. Malachitgran 162. Malvenfarbstoff 436. Malz 461.

Manganchlorid, Flammenspectrum des 257 Funkenspectrum des 259, im Wasserstoffverfluchtiger, Flammenspectrum des 25%.

Manganchlorur, Flammenspectrum des 232; — im Knallgas, Spectrum des 208

Mangansaize, Absorptionsspectra der 260

Mangausaure, Absorptionsspec-

Mauyein 529,

Meconsiinre 456.

Melde, Verhalten von Mischungen absorbirender Körper 126 Metabenzbioxyanthrachibon 430. Metalldämpfe, Aenderung der Spectra der - mit der Temperatur des 184; Absorptionen der — 278.

Metalllinien im Funkenspectrum, Ueber lange und kurze 275.

Metallsalzgemenge, Praktische Beispiele zur Spectralanalyse von 273

Metallsalzlösungen, Untersuchung von 95.

Metalispectra nach Lockyer, Verschiedenes über 275.

Methylalizarin 397.

Methylalkohol, Absorptionsapectrum des 349,

Methylanthragallol 398.

Methylchinizarin 397. Methylenblau 367.

m-Methylindigo 386.

Methyloxyalizarin 400, Methylrosanilinpicrat 362.

Alethylviolett 359

Mikt spectroskop, 59.

Mineralien, Untersuchung von

Minimum der Ablenkung 10; Apparate zur Erhaltung des - 43. Mischungen absorbirender

Kerper, Verhalten von 126. Mitscherlich, A., Beziehungen zwischen Atomgewieht und Stehung der Spectrallimen 325, Spectren von Verbindungen 114; Constante Flammen-

spectren 145. Motybdan 249.

Monobronandigo 386. Morm und Thonerde 204

Morphin 453.

Morren, Manganreaction 262. Morton und Bolton, Ueber Uransalze 270.

Mulder, Phosphorspectrum 298. Mutterkorn im Mehl, Ueber den Nachweis von 460.

Naphtalinroth 366.

Nasse Analyse, Spectroskopuchs Prüfung eines Rückstands der 16 i. Natrium, Flammenspectrum des

134; Funkenspectrum des -

Nebenbilder in Linsen 33. Neodym und Praseodym, Absorptionsspectrum des 214.

Nicket 246; — neben Kupfer, Erkennung des 246; —chlorid, Funkenspectrum des -- ealze. Absorptionsspectra der 246.

Nickels's Untersuchung and Anthracen und Chrysen 352. Nichtm talle, Spectren der 252. Nilson s. Krüss & Nilson.

Niob 249. Nitralizarin 394. z-Nitroalizarin 399.

Nitroeosine 371. Nitroflavopurpurin 400.

Nitroindigo 386.

Objectives and subjectives Spectrum 21,

Oculare und Loupen 18. Oleum Belladonnae 466.

Oleum Chamomilla aether, 468-Olzewsky, Ueber das Absorptions-Spectrum des flüssiges Sauerstoffs 310.

Orcëm 406. Orleans 409.

Oxyanthrachinon 387.

Oxyanthrachinone in Schwefelsaure, l'eber die Spectra der methylirten 395,

Oxychrisazin 400. Oxyhaemoglobin 468. m-Oxymethylindigo 386.

Ozon, Absorptionsspectrum des 310.

Paalzow und Vogel, Ueber Sauerstoffspectren 307. Palladiumchlorid, Funkenspec459.

len. Brechung

throoxyanthra -

aroth 365, Inthrachinon 387. 59, Orptionsspectrum

166. ymol 465. 5 367. 1466

→ im Geisslerpectrum des 296; itoñverflüchtiger, Fam des 247.

in strablender – und Fluores-

Richt. Unter-Erden mittelst and Fluorescenzdes 341.

118. are 415, 420 faure 422. 418.

in 14.

Absorptionsspec-3; Flammenspec-243 and 248; tam des 248. Mana, Absorp-3 des 218. merstoffflammen-4; Cyanspectrum torf, Gasspectra apectrum 101. Poe h I, A., Ueber Alkaloide 450; Ceber Digitalin 452; Ceber Codeïn 455. Praseodym und Neodym, Absorptionsspectrum des 214. Preyer, Leber Blutuntersuchangen 467 u. s. f. Primrose 375. Prisma, Brechung im 8 Prismenkörper mit Ablenkung 43. Prismensysteme ohne Ablenkung \$10. Purpurin 390, 400; und Alizarin, Derivate des 392; Isomere des - 392; - und Alizarın nebeneinander. Erkennung von 331. Purpurmamid 395 Purpurincarbonsäure 400. Purpuroxanthin 397, 400, Pyroga.lol 466. Pyrosin 371.

Qualitative Analyse. Praktische Nutzauwendung der Spectral-Reactionen der Alkalien und alkalischen Erden in der – 162 Quantitative Absorptionsspectralanalyse 128. Quantitative Analyse von Legiringen, Feber 276 Quecksilber 248. Quecksilber 248. Quecksilber 248. Quecksilber 248.

Raichardt, Untersuchung von
Butflecken 472.
Rainweidenbeere, Farbstoff der
433.
Ratanla-Wurzel 441.
Reflection 1, Totale - 7.
Reflectionsprismen 5.
Refraction 1
Regenbande 42
Reich u. Richter. Entdecker
des Indiams 222

Reine Spectren, Erzielung — r 21. Reinke, Ueber den dritten Streif des Chlorophylls 413, 491.

Resorcin mit Rohrzucker 376. Resorcinblau, Fluorescirendes 367

Reynolds', Spectrum der Chlorchromsaure 256; Brasilin 405; Rufigallussaure 395; Knallgasheht 109.

Rhabarber 465.

Römer und Schunk, Erkennung von Alizarin neben Purpurm 391.

Rose bengal 374, Roselsäuren 368.

Rothe Rube, Saft der 441.

Rothwein 429,

Rowland, Concavgitter 79.

Rubidium and Caestom 169;
- and Fhallium in Gemengen,
Untersuchung auf 179; Flamnienspectrum des — 174;
— in Quellen 16;

Rubin 357, Absorptionsspectrum des 214; Unterscheidung von Safraian 357.

Rubinglia Absorptionsspectrum des goldhaltigen 244 Ruhgallias aire 395, 400

Saftran 108 Saftor 408, Saftann 556 Saftgran 423

Salet, Spectra von Metadoiden 192 bis 52 — Spectraltafeln, some Tafer IV und V. Abkulner 296.

Salicin 157

Sarveilsaure mit Kali 466

Skroarumerde, Absorptionsspectrum der 214, 214.

Sandediotz 406. Sandediotz 406.

Santahn 406

Saucratoff ab; Absorptionsspec-

trum des — 309; Linienspectra des — 307.

Sauerstoffhaematinalkalı 470. Seltene Erden, die 208.

Scala, Bunsen's 30; Sorbys - 65.

Scalen, Vergleichung von verschiedenen 40.

Scalentheile, Ausdruck der m Wellenlangen 82.

Scandiumerde 212; Funkempectrum der - 218.

Schack, Reaction des Pfeffermunzols 466.

Scharfeinstellung der Spectralapparate, Controle der 13.

Scharlach-oder Kermesbeere id. Schichtendicke und Concentration, Wirkung der 122.

Schiessbaumwolle, Spectrum der 191.

Schuster. Ueber Sauerstofspectra 306; über Blitzspectra 311

Schwefel, Banden- und Lamesspectrum des 299.

Schwefelammonium, Flammenspectrum des 302.

Schwefeldampf. Absorptionspectrum des 302.

Schwefelhaltige Kohlenwasserstoffe 353.

Schwefelkohlenstofflampe, Budenspectrum der 299. Schonn, Absorptionsspectravon

Alkoholen 349; Eisessig 350. Ammoniak 320; Wasser 320. Petroleum 351

Selen 303. Bandenspectrom bem Verbrennen von — 303. – im Wasserstoffverflüchtige. Linienspectrum des — 303

Senf 462. Settersberg, Ueber Cresum

Silber 247; Funkenspectrum der -chlorids 247; Funkenspectrum des ealpetersauren - 248.

aid, Flammenspectrum

arbindungen, Flainmender 295.

Funkenspectrum des

457

ien 27, 41, 80,

ortrum 27; - als Ver-

mgsmittel 36

Scala 55; Mikrospec-560, über gelbes Chloro-19, Weinfarbstoff 427; a-Wurzel 441, Scharre 441, Malz 461, Gelb-(Curcuma) 462; Senf Ese 318; Butter 319, Ueber Samarskiterden spectra seltener Erden enviolett 217

rater und zweiter Ord-281; verschiedener iehe unter diesen self at. nalyse, Empfindlichkeit der Gestirne 105, ucher Stoffe 104; die Leichtigkeit der —

pparate, Princip der 21;
n und Kirchhoff —
ür Absorptionsanalysen
Geradinige — 41;
nl- nach Vogel
58.

eobschtungen, Das Aufen von 38,

op, Geradsiehtiges 49. ope, Einstellung der 29. Entstehung des 20;

ectives and subjectives areinheit des - 21.

tter 79

an. Nachweis des Fusel-463, Nachweis von sotten in — 463, I nterg von 465 on Erdalkalien, Aufvon 158. Staphisagrin 453

Stellung der Spectrallinien, Beziehungen zwischen Atomgewicht und 328

Stickstoff 3(4; - Absorptionsspectrum 306; Bandenspectrum 304, - Linienspectrum 305.

Stickstolldioxyd, Absorptionsspectrum des 314.

Stickstoffoxyd, Absorptionsspectrum des 316

Stokes' Methode der Bezeichnung von Orten im Spectrum 37.

Stoney, Ueber Wasserstofflinien 333.

Strahl, Zeichnung des Ganges eines gebrochenen 6; Zeichnung des Ganges eines durch ein Prisms 9.

Strahlen, parallele, Brechung der 12.

Strahlende Materie. Phoshorescenz in 343. Untersachung der Erden mittelst 195, Yttma-Spectra in dem Licht der - 219

Strontian. Baryt und Kalk, Gemenge von 157; Flammenspectrum des — 146; Funkenspectrum des 187.

Strontiumchlorid, Spectrum des 147.

Strychnin 456 Subjectives Spectrum 25, Syrap Rhoesd 466, Syrop Moror 465

Talbot, Fox, erste Flammenspectralbeobachtungen 104. Tantal 249. Taschenspectroskop 50.

Tauchbatterie J2, 93.

Tellur 303,

Teilurchlorid, Absorptionsspectrum des 303,

Wateres der Francist . ext the American 1.5. El. then Ketasatamarks, Aemberrang that beginning and over lost

Testamente, Fausannyantrum der 25 %

Tetral/remediateors ift).

Telepresentation in the constitution ber 174

Tetra in a financia recent 175 Tetralamentamentaria obt. 771. Tetral run (Serverenkaliem 572 Tetracker therewere The

Tetrachiortetrabroadiaoresoran

Tetrachketetragedflaurencein)Th. Letenyodificarencem 372.

Thalium, Eigenschaften des 178; Figure emperteun des 179 - Raredism and Caestum, in Conmerces Princes nong auf 17' - 1 - remmer und Dar-Menury by 114

Thaten, Spenia seltener Erden 21: 21: 210, and Angktr/ m, Spectrum des Kohlenstells 2011, Spectrallingen des Stekktels zur

Thomerde 219 Nachweis der mittelst Blauholzfarbstoff 201; and Magnesia 195; Spectralanasyt schor Nachweis von att trange der gewohnochci hassen Analyse 204, raid Morati 204,

That and rde Absorptionsspectruio des 212, 216.

Diva of and Phenol 165. Tib i 219

Totale Redection 7, Printadoszobenzol 397 Pribi onalayoparpurin 10%

Tribi emmonant retluerescem

Trimethylanthragallol 398, 400, Trimethylrosanthic 35%

Trinstrophenol 367

Prioxyanthruchinone in concen-

texter Schwellehüber. Sperit

Yacuthes. Ger Chicopyll. 474 2 6 E

Contract and About plants epectrum her its Bentang dis Abstractingertrans of - been Turren mi Alexan permanental PM.

Leburyal peterminee. A beseptataspectrum der die

Uffeimann Themeniermetre 203 Untersuchang von Spantuceen 464: Profung and Farfurol 464. Orse: Re 464 Amyialkohol 454, Schweleisiare und Salzačure 464.

Ultramarinspectra 305

Ultraroth, Spectrum des 142. Ultrarythe Caesiumdoppellinie. die Wellenlange der 332, l ltraviolett. Absorptionsspectra

im 124.

Ultraviolette und Chrarothe Strahlen 23.

Umkehrung der Spectrallinien 118, 278,

Universalspectroskop des Verfassers 52; Beobachtung mit dem · 161.

Unrembeit des Spectrums 21.

Unterchlorige Säure, Absorptionsspectrum der 321.

Unterchlorsäure, ≜ spectrum der 321. Absorptions-

Untersalpetersaure Absorptionsspectrum der 314.

Unterschied zwischen Funken und Flammenspectrum 189. Uran 249.

Uranglas, Absorptionsspectrum des 271,

Uranhydroxyd, Absorptionsspectrum des 269.

Uranin 370.

Urannitrat, Absorptionsspectrum

alze, Absorptionsder 272, tangen 269 st, Absorptionsspec-271.

ap 465.
6.
aspectra 113; - der der 115.
aspectrum, Abhänan Spectrum der Bele 351.
g verschiedener Scavon Absorptionen

gsprima 7, 33, der 102 der Spectrallinien, de der 326, 357, haalen, Farbstoffe

O., Stickstoffspectrum

W, L'eber das Cyan-Lenstoffspectrum 288, mgamprobe for HClbamgen 480, uber und Rothholzfarb-Spectroskopische jung auf Koh.enoxydi Untersuchung von m 472 das Spec-CS₃-Lampe 300, die Paserstofflinen 31., tlader Ob, Dissociationstheorie 📳 uber Saffran und 16; uber Chinaldinoth and eviolett 364; lingrune 362, über muchungen 424 -Gr Weinfarbemittel Universalinstrument er die Eigenschaften ptions-Spectra 123;

Probe auf Baryt 157; über den Leuchtgasverfluchtiger 231; über die Auffindung der Chromsäure 255; über Beobachtungen in der Axenrichtung von Reagensröhren 58, 483; Hauptcobaltreaction 265, 266; Iridiumammonchlorid 269; über die Ursnoxydul-reaction 272, über Ebsin-spectra 323, 371, 375; über Azofarbstoffe 329; über Beziehungen zwischen Strucktur, Stellung in homologen Reihen und Absorptionsspectrum bei Azofarbstoffen, 379, Bunsenbrenner aus Glas 85, Sonnenspectrumbeobachtungen 313; Wasserspectrum 326, Wellenlange der ultrarothen Caesiumdoppellinie 332, 🗕 und Pasizow, uber Sauerstoff-spectra 307; Wasserstoffund Sauerstoff-Entwicklungsapparat 30%

Wandlungen der Emissionsspectra ein und desselben Stoffes 112.

Wasser, Absort tionsspectrum des 319; Emissionsspectrum des - 319, - in der blauen Grotte zu Capri, Absorptionsspectrum des 320.

Wasserblau 358. Wasserkasten, der 56.

Wasserstoff 416, Flammenspectrum des 316, Funkenspectrum des 316; Verbindung des — 318

Wasserstoffflamme 86.

Wasserstoffverfluchtiger zur Untersuchung von Salzen der Schwermetalle 229, Spectra im 194

Weinfarbemittel 413, 443.

Weinfärbungen mit Heidelbeere, Marve und Ramweide 445; mit Fuchsin, Rubin, Blau- und Rothholzfarbe, Lakmus und Carmin 444.

Weinfarbstoff, Frischer 427.

Weinfarbstoffe 424.

Wellenlänge der ultrarothen Caesiumdoppellinie 332,

Wellenlängen. Berechnung der

— aus den Atomgewichten
329; Ausdruck der Scalentheile in — 82; Berechnung
der — aus Scalenangaben 76;
Ueber die harmonischen Beziehungen in den — der
Spectrallinien 333; — homologer Linien 329; 336.

Wellenlängentafel 78.

v. Welsbach, über Praseodym und Neodym 214.

Wilder Wein, Absorptionsspectrum der Blätter des 415.

Wismuthchlorid, Flammenspectrum des 239, Funkenspectrum des — 240.

Wismuthnitrat, Flammenspectrum des 239

Wismuthverbindungen 239.

Wolff, C. H. Bat im Harn 474, Kamiller öl. 166; Kohlenoxydpratung 477, Mutterkorn 314, Cohaltreaction 264, Phenolphtalem 466.

Wolfram 243,

Wollheim, Ueber Chlorophyll 491.

Wüllner, Blitzspectra 311; Stickstoffspectrum 306; Tellurchloridspectrum 303.

Wunder, Ultramarin 205.

Xanthophyll 418.

Yttererde, Funkenspectrum der 218.

Ytterbinerde 212; Funkenspectrum der - 218.

Yttria-Spectra in dem Licht der strahlenden Materie 219.

Zerstreuung 1.

Zink 245; Flammenspectrum des – 245; Funkenspectrum des – 245.

Zinn 241; Flammenspectrum des 241; Funkenspectrum des — 242.

Zirconerde, Funkenspectrum der 219.

Zimmermann, Ueber Cobaltund Nickelrhodanür-Urantaction 272.

Druck- und Figurenfehler.

```
S. 4 Z. 4 v. u. l. c statt r.
S. 8 Z. 2 v. u. l. nennt statt neant.
S. 13 u. 14 Fig. 15 steht verkehrt. No. 6 sollte No. 1 sein etc.
S. 37 Z. 18 v. u. l. Stokes statt Stockes.
S. 41 Z. 6 v. u. l. Lecoq statt Lecoc.
S. 46 Z. 1 v. o. l. nr statt n.
      Z. 3 v. o. 1. (n^{v} - 1) a statt (n^{r} - 1) a.
      Z. 14 v. o. l. \alpha' = \text{statt a'} =
S. 48 Z. 3 v. o. l. Fig. 41 statt Fig. 40.
      Z. 6 v. u. l. für n' den Werth 1,91 statt für n.
8. 70 Z. 9 v. o. l. im vierten Gliede \frac{4 \lambda}{B} statt \frac{3 \lambda}{B}
S. 87 Z. 2 v. o. l. an einer Flamme statt am Licht.
S. 92 Z. 11 v. o. l. intensiv statt intentiv.
S. 94 Z. 6 v. u. l. verdünnter statt verdünnte.
S. 97 Z. 6 v. o. l. (K. Na, Ca) statt (K. Na K.)
S. 100 Z. 4 v. u. l. RR. statt D.
        Z. 3 v. u. l. L statt C.
S. 103 Z. 11 v. u. l. Gas statt Glas.
S. 110 Bemerkung l. Dibbits statt Dibbitzs.
S. 113 Z. 20 v. u. l. ihrer statt ihren.
S. 114 Z. 7 v. o. l. beschriebenen und seien statt beschrie-
          bene sei.
        Z. 18 v. u. l. ihre charakteristischen statt ihr
          charakteristische.
S. 123 Z. 10 v. u. l. zeigen statt erscheinen.
S. 128 Z. 12 v. u. l. ultravioletten statt ultraviolette.
S. 141 Z. 8 v. o. l. wenn er statt wenn.
        Z. 9 v. o. l. mm statt m.
        Z. 13 v. o. l. giebt statt geben.
        Z. 1 v. u. l. Fig. 94 statt 93.
S. 143 Z. 7 v. u. l. Fig. 94 statt 93.
S. 146 Z. 6 v. o. l. dieselbe statt dasselbe.
S. 154 Z. 7 v. o. l. stets statt ets.
```

Fig. 97 ist verzeichnet; die rechte Kante von δ sollte bei

33

30, die von 7 bei 24, die von 3 bei 19½ liegen.

Fig. 97 fehlt E bei 40.

H. W. Vogel, Spectralanalyse. 2. Aufl.

S. 263 Z. 12 v. u. l. Co Cl2 statt Co Cl. 8. 264 Z. 13 v. u. l. des statt der. S. 267 Curve 15 l. Coblatrhodanid statt Cobaltrhodanit, Z. I v. u. l. Absorption statt Ansorptionsspectra. S. 268 Z. 4 v. o. l. Cobalt statt Cobald. Z. 14 v. o. l. Cobaltrhodanur statt Cobaltrhodanrur. Z. 13 v. u. l. angesnuerten statt eingesauerten. S. 275 Z. 8 v. o. l. Bo 2 On statt BoOs. S. 283 Z. 2 v. u. l. Eudiometerröhren statt Endiometerröhren. S. 254 Z. 10 v. o. l. NH4HS statt NH3NS.

S. 292 Z. 15 v. c. 1 einen statt einem. S. 294 Fig. 141 l. Bo₅ O₅ statt BoO₅.

S. 298 Z. 11 v. u. l. phosphorescirende statt phosphorrescirende. S 304 Z 1 v. o. l Tetrachlorid statt Teltrachlorid.

S. 327 Z. 16 v. u. I Ba Cl2 statt BCl2.

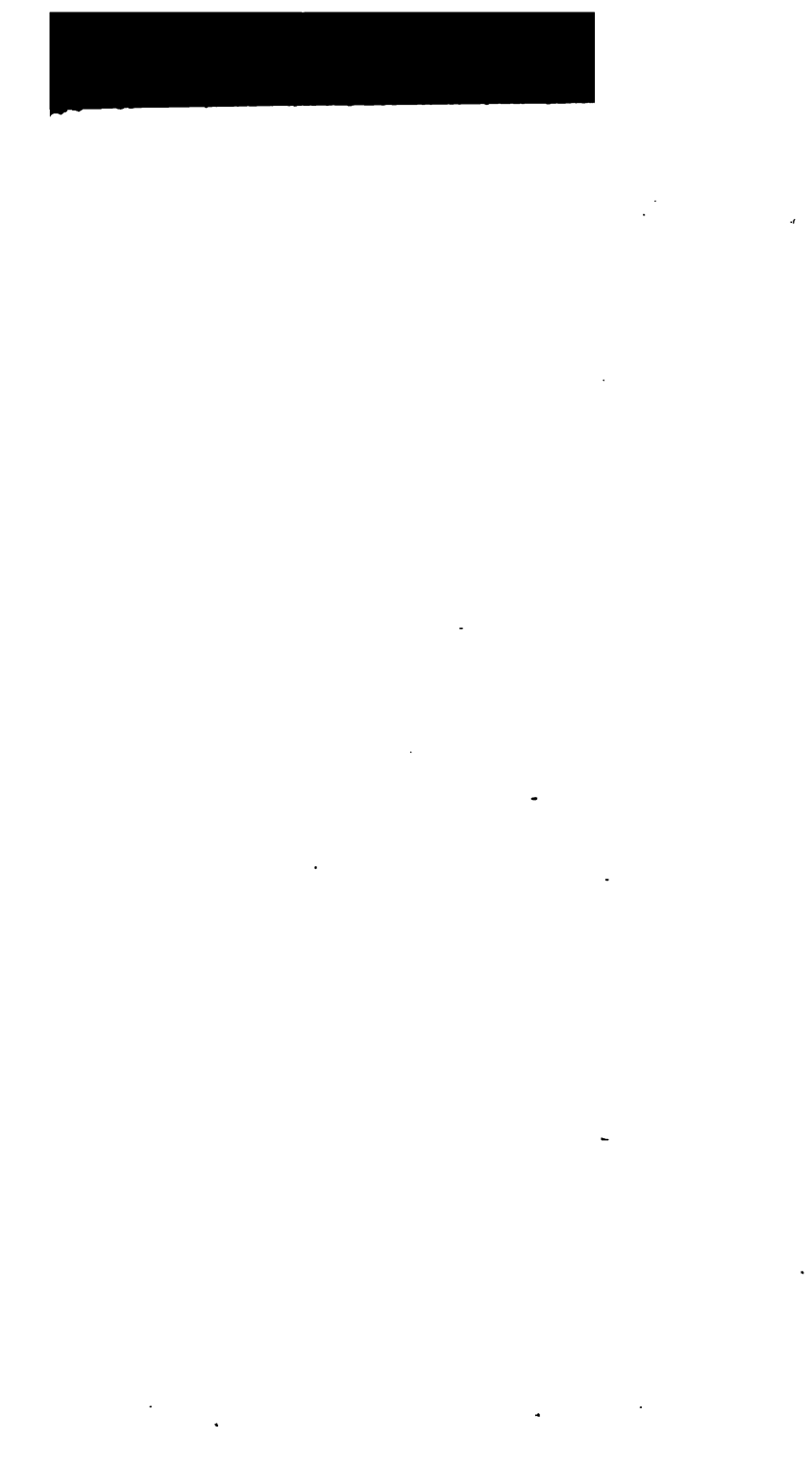
514

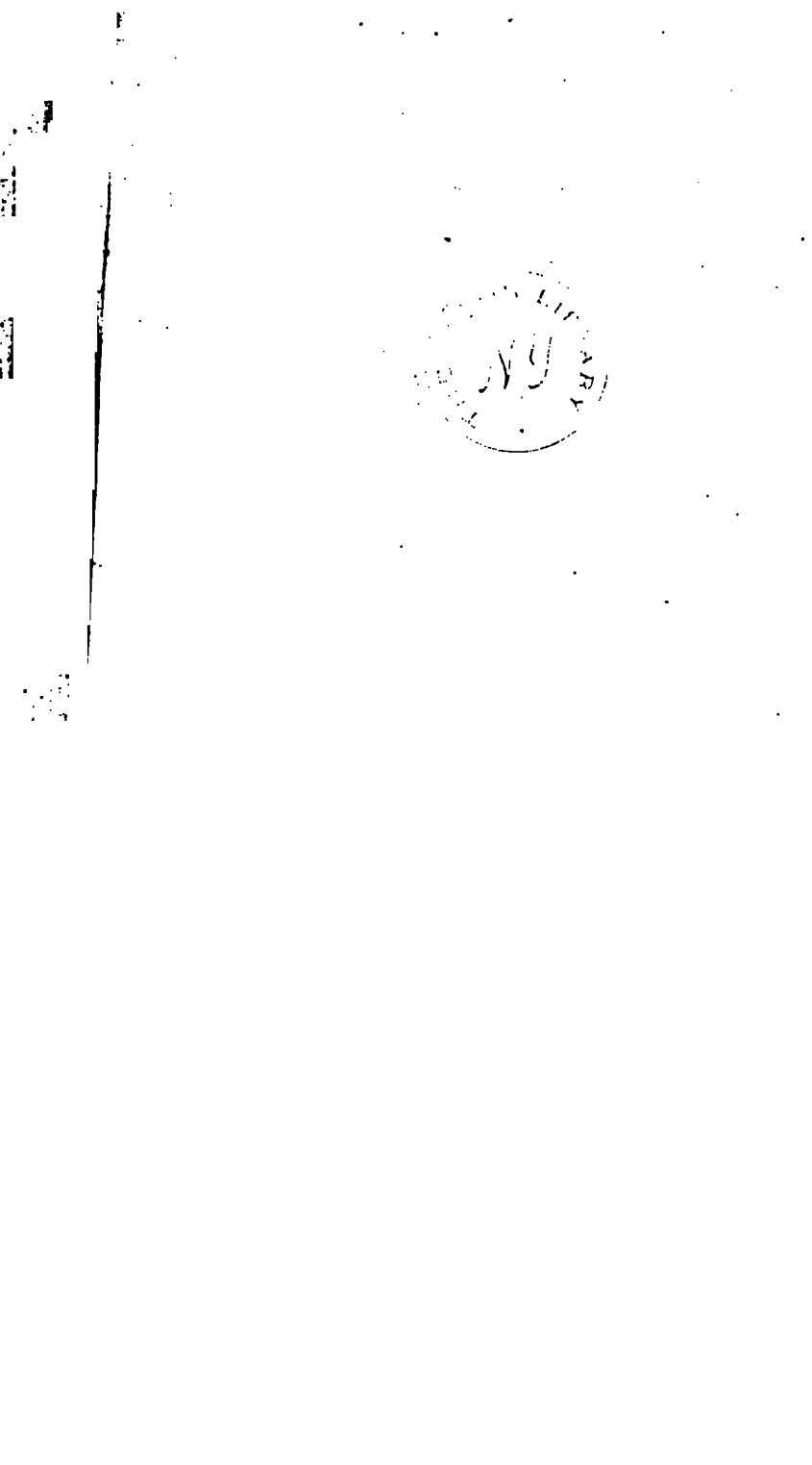
- **8.** 330 **Z.** 14 v. o. l. x = 0.028302 statt x : ...S. 332 Z. 7 v. o. l. hypothetischen statt hythetischen. S. 339 Z. 4 (über der Anm.) l. die statt den. Z. 3 l. aussenden statt aussendet. S. 342 Z. 11 v. u. l. Jenseits statt Jensets. S. 345 Z. 15 v. u. l. Fig. 153 statt Fig. 152. S. 349 Z. 11 v. o. l. senkrechter statt senksechter. S. 352 Z. 2 und 7 v. o. l. Phenanthren statt Phenantren. Z. 4 v. o. l. Hauptcharakteristik statt Hauptchaeakteristik. S. 353 Anmerkung l. Kayser statt K. S. 357 Z. 17 und S. 158 Z. 4 v. u. l. Triphenylrosanilin statt Tryphenylrosanilin. 8. 360 Z. 4 v. u. l. alkoholische statt alkoholischer. S. 364 Fig. 161 Curve 2 l. Isochinolinroth statt Isochinclinroth. S. 365 Z. 15 v. o. l. concentrirter statt concentrirtem. S. 367 Z. 11 v. u. l. Pikraminsäure statt Pikraninsäure. Z. 2 v. u. l. Eder statt Eider. 8. 368 Z. 13 v. o. l. Anhydrid statt Anhydrit.
- S. 372 Fig. 162 Curve 13 l. Tetrabromdinitrofluorescëin statt Tetrabromdinitrofluoricëin.
- S. 384 Z. 8 v. u. l. 2 H₂O statt 2 HO.
- S. 399 Z. 9 v. o. l. Jellinek statt Jellisak.
- S. 409 Z. 13 v. u. l. Glycosid statt Glücosid.
- S. 416 Z. 10 v. o. l. Glycosid statt Glücosid.

Druck von C. H. Schulze & Co. in Grafenhainichen.



Druck von C. H. Schulze & Co. in Grafenhainichen.



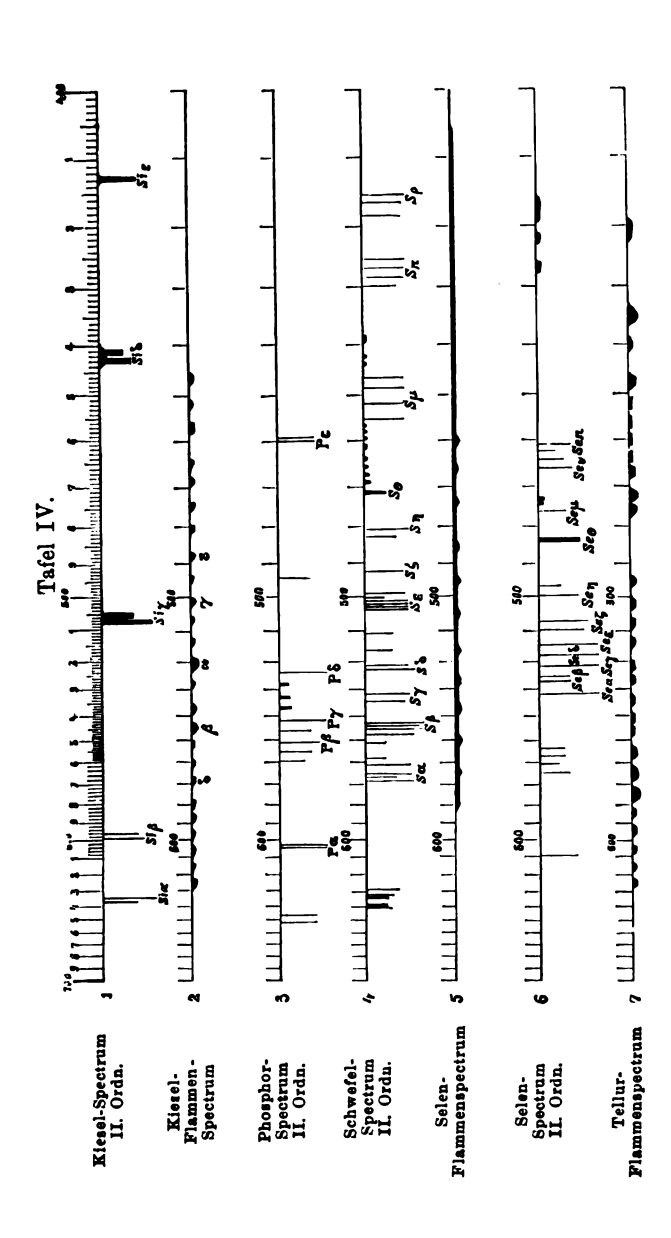


Talah N. Spectren nach Lecoq de Boisbaudran. HH ngalver PA Milliothader Laftspotterm, lasger Public Jonana Pinto er chingons. Loning Funks Li-ma Canhy h bud-elieblierte. Linung Funks Reddelinetr Laure Funke 2) Chromeblerid, Loung Funts Cl Magazition 96. Mangaurthowne Lonne Matellanke









Emissionsspectra der Metalloide.





